明細書

EAP20 Rec'd PCT/PTO 02 JUN 2006

蛍光蛋白質

## 技術分野

本発明は、単量体で存在する新規な蛍光蛋白質に関する。より詳細には、本発明は、クサビライシ(Fungia sp.)由来の蛍光蛋白質に変異を導入することにより単量体化した新規な蛍光蛋白質及びその利用に関する。さらに本発明は、新規な色素蛋白質並びに蛍光蛋白質に関する。より詳細には、本発明は、コモンサンゴ(Montipora. sp)由来の新規な色素蛋白質及び蛍光蛋白質、並びにその利用に関する。

# 背景技術

クラゲのエクオレア・ビクトリア(Aequorea victoria)に由来する緑色蛍光蛋白質(GFP)は、生物系において多くの用途を有する。最近、ランダム突然変異誘発法および半合理的(semi-rational)突然変異誘発法に基づいて、色を変化させたり、折りたたみ特性を改善したり、輝度を高めたり、あるいはpH感受性を改変したといった様々なGFP変異体が作製されている。遺伝子組み換え技術により他の蛋白質をGFP等の蛍光蛋白質に融合させて、それらの発現および輸送のモニタリングを行うことが行われている。

最もよく使用されるGFP変異体の一つとして黄色蛍光蛋白質(YFP)が挙げられる。YFPは、クラゲ(Aequorea)GFP変異体の中でも最長波長の蛍光を示す。大部分のYFPの $\varepsilon$ およびΦは、それぞれ 60,000~100,000 $M^1$ cm $^{-1}$ および 0.6~0.8 であり(Tsien, R. Y. (1998). Ann. Rev. Biochem. 67,509-544)、これらの値は、一般的な蛍光団(フルオレセインおよびローダミンなど)の値に 匹敵する。従ってYFPの絶対的輝度の改善は、ほぼ限界に達しつつある。

また、GFP変異体の他の例として、シアン色蛍光蛋白質 (CFP) があり、 ECFP (enhanced cyan fluorescent protein)が知られている。また、イソギ

ンチャク(Discoma sp.)からは赤色蛍光蛋白質(RFP)も単離されており、DasRedが知られている。このように蛍光蛋白質は、緑色、黄色、シアン色、赤色の4種が次々と開発されスペクトルの範囲は大幅に広がっている。

先に本発明者らは、クサビライシ(Fungia sp.)のcDNAライブラリーから、既知の蛍光蛋白のアミノ酸配列に基づいて設計した好適なプライマーを用いて蛍光蛋白質遺伝子を増幅してクローニングすることに成功し、得られたクサビライシ(Fungia sp.)由来の蛍光蛋白質の蛍光特性を調べた結果、当該蛍光蛋白質が所望の蛍光特性を有することを見出している(国際公開WO03/54191号公報)。

また、オワンクラゲ由来のGFP ホモログの中には、ストークスシフト (励起のピーク値と蛍光のピーク値の差)の大きいタイプのもの (GFPuv、sapphire)があるが、380nmのUV光で励起して緑色蛍光を取得するため、生物内での観察には毒性をもつUV光の使用は適さない。赤色蛍光蛋白質についてはストークスシフトの大きなものは存在せず、蛍光観察においては、励起もしくは蛍光のどちらかを犠牲にしなければならないのが現状である。

## 発明の開示

国際公開WOO3/54191号公報に記載されたイシサンゴ目のクサビライシより単離された蛍光蛋白質 Kusabira-Orange (KO) は分子量測定の結果、70k Da (アミノ酸配列から計算される分子量は26k Da)を示し、通常は二量体を形成していると考えられる。近年、蛍光蛋白質をもちいて細胞や分子のラベルする需要が急速に高まっている。細胞をラベルする際には蛍光蛋白質が多量体を形成しようと、蛍光蛋白質自身は細胞質中に漂っているだけなので問題は起こらないが、分子をラベルする際には問題が生じてくる。例えば、ラベルしたい分子が多量体を形成する場合、ターゲット分子と蛍光蛋白質分子が互いに多量体を形成し合い、巨大なポリマーを形成してしまう可能性がある。また、どちらかの多量体形成が阻害された時には、その多量体形成できない分子が本来の性質を失うことになる。

蛍光蛋白質を複数用いた分子内 FRET (蛍光エネルギー共鳴移動)のプローブにおいても同様に、多量体形成蛍光蛋白質同士を一本のペプチド鎖として発現させた場合に、互いが多量体形成をしあうために FRET の観測は困難となる。本発明は、上記した問題を解消することを解決すべき課題とするものであり、具体的には、多量体を形成することなく単量体で存在する新規な蛍光蛋白質を提供することを解決すべき課題とした。

また、蛍光蛋白質は低分子の蛍光物質に比して励起と蛍光のスペクトルがブロードである。そして、多くの蛍光蛋白質では励起スペクトルと蛍光スペクトルの重なりがあるため、励起のピーク値で励起して蛍光のピーク値で観測することが非常に困難である。本発明は、上記した問題点を解消した蛍光蛋白質を提供することを解決すべき課題とした。即ち、本発明は、励起のピーク値(吸収極大波長)と蛍光のピーク値(蛍光極大波長)の差(ストークスシフト)を大きくすることにより、最大の励起で最大の蛍光を得ることができることを特徴とする赤色又は橙色の蛍光蛋白質を提供することを解決すべき課題とした。

本発明者らは上記課題を解決するために鋭意検討し、国際公開WO03/54 191号公報に記載された蛋白質 KO のアミノ酸配列から多量体形成界面を予測し、多量体形成界面のアミノ酸を置換し、なおかつ蛍光特性を保持するよう KO の単量体化を行うことに成功した。さらに本発明者らは、得られた単量体蛍光蛋白質の蛍光特性を調べた結果、所望の蛍光特性を有することを見出した。本発明はこれらの知見に基づいて完成したものである。

さらに本発明者らは上記課題を解決するために鋭意検討し、材料としてコモンサンゴ (Montipora. sp) を用いて新規色素蛋白質をコードする遺伝子の単離を試み、色素蛋白質 COCP を取得した。次いで、COCP 蛋白質の 94 番目のヒスチジンをアスパラギンに、142 番目のアスパラギンをセリンに、157 番目のアスパラギンをアスパラギン酸に、201 番目のリジンをアルギニンに、206 番目のフェニルアラニンをセリンに置き換えることにより蛍光性を獲得した蛍光蛋白質 COCP-FL を作成した。COCP-FL は 560nm に励起のピークを持ち、この励起によって蛍光スペクト

ルは 600nm にピークした。さらに、本発明者者らは、上記 COCP-FL の 61 番目のセリンをフェニルアラニンに、92 番目のイソロイシンをトレオニンに、123 番目のバリンをトレオニンに、158 番目のフェニルアラニンをチロシンに、191 番目のバリンをイソロイシンに、213 番目のセリンをアラニンに置き換えることにより COCP-FL とは異なる蛍光特性をもつ蛋白質 keima616 を作成した。ke ima616 は、440nm に励起のピークをもち、この励起によって蛍光スペクトルは 616nm にピークを持ち、ストークスシフトは 176nm と非常に大きな値であった。 さらに、本発明者らは、Keima616 の 61 番目のフェニルアラニンをメチオニンに、 62 番目のグルタミンをシステインに置き換えることにより蛍光蛋白質 Keima570 を作成した。この Keima570 は Keima616 と同様 440nm に励起のピークを持ち、この励起により570nm の蛍光のピークを示し、ストークスシフトは 130nm と大きな値であった。本発明はこれらの知見に基づいて完成したものである。

即ち、本発明によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質:
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、配列番号1に記載のアミノ酸 配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有し、かつ単量体で存在する蛋白質。

本発明の別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

(a) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は2 9に記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質;

(b) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、配列番号1に記載のアミノ酸 配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有し、かつ単量体で存在する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

- (a)配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

- (a) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は2 9に記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質;
- (b) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は2 9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又 は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号11、13、15、17、

19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質:

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列を有するDNA
- (b)配列番号2に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ配列番号2に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質であって、単量体で存在する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a) 配列番号4、6、8又は10に記載の塩基配列を有するDNA
- (b)配列番号4、6、8又は10に記載の塩基配列において、1から数個の塩 基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつそれぞれ配列番号 4、6、8又は10に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性を有 する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a)配列番号12、14、16、18、20、22、24、26、28又は3 0に記載の塩基配列を有するDNA。
- (b)配列番号12、14、16、18、20、22、24、26、28又は3 0に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を 有する塩基配列を有し、かつそれぞれ12、14、16、18、20、22、2 4、26、28又は30に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性 を有する蛋白質。

さらにまた本発明によれば、以下の(a)又は(b)に示す色素蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号37に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号37に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質。

本発明の別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号39に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号39に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

- (a)配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質:
- (b)配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有し、かつ100nm以上のストークスシフトを有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す色素蛋白質をコードするDNAが提供される

- (a) 配列番号37に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質:
- (b)配列番号37に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

- (a) 配列番号39に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号39に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

(a)配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;

(b) 配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有し、かつ100nm以上のストークスシフトを有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a) 配列番号38に記載の塩基配列を有するDNA;
- (b)配列番号38に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ吸光特性を有する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a) 配列番号40に記載の塩基配列を有するDNA;
- (b)配列番号40に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光特性を有する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a) 配列番号42、44、46又は48に記載の塩基配列を有するDNA;
- (b)配列番号42、44、46又は48に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ、蛍光特性を有し、100nm以上のストークスシフトを有する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

本発明のさらに別の態様によれば、上記した本発明のDNAを有する組み換えベクターが提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、上記した本発明のDNA又は組み換えべクターを有する形質転換体が提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、上記した本発明の蛍光蛋白質と他の蛋白質

とから成る融合蛍光蛋白質が提供される。好ましくは、他の蛋白質は細胞内に局在する蛋白質であり、さらに好ましくは、他の蛋白質は細胞内小器官に特異的な蛋白質である。好ましくは、他の蛋白質が蛍光蛋白質である。この場合、好ましくは、融合蛋白質は分子内FRETを生じることができる。

本発明のさらに別の態様によれば、上記した本発明の融合蛋白質を細胞内で発現させることを特徴とする、細胞内における蛋白質の局在または動態を分析する方法が提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、上記した本発明の蛍光蛋白質、DNA、組み換えベクター、形質転換体、又は融合蛋白質を含む、蛍光試薬キットが提供される。

# 図面の簡単な説明

図1は、mKOの吸収スペクトルを示す。

図2は、mKOの励起スペクトル(点線)及び蛍光スペクトル(実線)を示す。

図3は、超遠心による分子量測定の結果を示す。測定結果より分子量は28k Daであることが分かった。

図4は、HeLa 細胞で KO (二量体)を用いてミトコンドリアをラベルした結果を示す。粒状になり正常なミトコンドリアの形態とは異なる。

図5は、HeLa 細胞で mKO (単量体)を用いてミトコンドリアをラベルした結果を示す。ひも状の正常なミトコンドリアの形態として観察される。

図6は、UV励起緑色蛍光変異体 mKVU-1の吸収スペクトルを示す。

図7は、UV 励起緑色蛍光変異体 mKVU-1 の励起スペクトル及び蛍光スペクトル を示す

図8は、青色蛍光変異体mKUV-2の吸収スペクトルを示す。

図9は、青色蛍光変異体 mKUV-2 の励起スペクトル及び蛍光スペクトルを示す

図10は、緑色蛍光変異体 mKO-FM32 の吸収スペクトルを示す。

図11は、緑色蛍光変異体 mKO-FM32 の励起スペクトル及び蛍光スペクトルを示

す

- 図12は、赤色蛍光変異体 mKO-F90 の吸収スペクトルを示す。
- 図13は、赤色蛍光変異体 mK0-F90 の励起スペクトル及び蛍光スペクトルを示す
  - 図14は、mKO時間経過変異体の580nmの励起スペクトルを示す。
  - 図15は、mKO時間経過変異体の580nmの励起スペクトルを示す。
  - 図16は、mKO時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
  - 図17は、mKO時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
  - 図18は、mKO時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
  - 図19は、mKO時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
  - 図20は、mKO時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
  - 図21は、mKO 時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
  - 図22は、mKO時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
  - 図23は、mKOの合成後25時間まで580nmの励起スペクトルを示す。
- 図24は、mKO時間経過変異体の合成後25時間まで580mmの励起スペクトルを示す。
- 図25は、mKO時間経過変異体の合成後25時間まで580nmの励起スペクトルを示す。
- 図26は、mK0時間経過変異体の合成後25時間まで580nmの励起スペクトルを示す。
- 図27は、mKO時間経過変異体の合成後25時間まで580nmの励起スペクトルを示す。
- 図28は、mK0時間経過変異体の合成後25時間まで580nmの励起スペクトルを示す。
- 図29は、mKO時間経過変異体について、緑蛍光の励起ピーク部分の500nmとオレンジ蛍光の励起ピークである548nmの値の比のプロットを示す。
  - 図30は、mKO-FM14のN末端にTauを連結した融合蛋白質遺伝子をHeLa-S3

細胞に遺伝子導入して、イメージングを行った結果を示す。

図31は、mKO 蛋白質に強い緑色光を照射し、照射前後の吸収スペクトルを測定した結果を示す。

図32は、mKO-FM14蛋白質に強い緑色光を照射し、照射前後の吸収スペクトルを測定した結果を示す。

図33は、BDNF-mK0-FM14発現遺伝子ベクターの導入後、約12時間から2日間に細胞に発現した融合蛋白質を蛍光顕微鏡で検出し、強い緑色光を照射して、特定の領域のみオレンジ色蛍光を褪色させた結果を示す。

図34は、BDNF-mK0-FM14発現遺伝子ベクターの導入後、約12時間から2日間に細胞に発現した融合蛋白質を蛍光顕微鏡で検出し、色の変化から分子 (BDNF-mK0-FM14) を追跡した結果を示す。

図35は、分子内 FRET を行うための蛍光蛋白質の模式図を示す。

図36は、単量体蛍光蛋白質 mKO と2量体蛍光蛋白質 MiCy の蛍光スペクトルと 吸収スペクトルを示す。

図37は、MiCy-linker-mKOを用いて、Caspase3との反応前と反応後の反応 液の蛍光スペクトルを440nmで励起して測定した結果を示す。

図38は、MiCy-linker-mKOを用いてin vivoでCaspase3の活性を測定した 結果を示す。

図39は、COCPの吸収スペクトルを示す。

図40は、COCPのpH感受性の測定結果を示す。

図41は、Keima616の励起スペクトルと蛍光スペクトルを示す。

図42は、Keima570の励起スペクトルと蛍光スペクトルを示す。

図43は、Keima616のpH 感受性の測定結果を示す。

図44は、Keima570のpH 感受性の測定結果を示す。

図45は、cmkeima620の超遠心分子量測定の結果を示す。

図46は、cmkeima620の吸収スペクトルを示す。

図47は、mkeima620の吸収スペクトルを示す。

図48は、keima616とECFPの励起スペクトルと蛍光スペクトルを示す。

図49は、Caspase-3の活性測定に用いた蛋白質モチーフを示す。

図50は、In vitro プロテアーゼ活性と相互相関を示す。リンカー部分に DEVD の配列を挿入したタンデム蛍光蛋白質のサンプルは 3 種 ECFP-Keima616、Keima616-ECFP、EGFP-mRFP1(x2)。 (上段) caspase-3 を加える前の自己相関、相互相関関数。 (中段) caspase-3 添加後の相互相関関数。 (下段) 同添加後の蛍光強度。

図51は、各融合蛋白モチーフにおける Relative amplitude を示す。

図52は、Caspase-3によるペプチド鎖切断の検出(SDS-PAGE)を示す。

図53は、タンパク質間相互作用の検出に用いた融合蛋白質モチーフを示す。

図54は、CaCl<sub>2</sub>(+)時のECFP-CaMとM13-Keima616の蛍光相互相関関数を示す。

図55は、CaCl<sub>2</sub>(一)時のECFP-CaMとM13-Keima616の蛍光相互相関関数を示す。

#### 発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

### (1) 本発明の蛋白質

(i) 本発明の第1の型の蛍光蛋白質

本発明の第1の型の蛍光蛋白質は、以下の(a)又は(b)の何れかに示す蛋白質である。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有し、かつ単量体で存在する蛋白質。

本発明の蛍光蛋白質は、下記の特性を有することを特徴とする。

(1) 励起極大波長が548nmであり、蛍光極大波長は559nmである;

(2) 548 n m におけるモル吸光係数が、51600である;

- (3) 量子収率が0.6である;及び
- (4) 蛍光特性のpH感受性がpKa=5.0である

クサビライシ (Fungia sp.)はサンゴの1種で、主に西部大西洋に生息し、群体の外形は多角形で触手が長く、全体が鮮やかなオレンジ色を呈することを特徴とする。

なお、本書中以下の実施例では、クサビライシ(Fungia sp.)を出発材料として上記特性を有する本発明の蛍光蛋白質を取得したが、クサビライシ(Fungia sp.)以外の蛍光を発するサンゴから本発明の蛍光蛋白質を取得することができる場合もあり、そのような蛍光蛋白質も本発明の範囲内である。

本明細書で言う「1から数個のアミノ酸の欠失、置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列」における「1から数個」の範囲は特には限定されないが、例えば、1から20個、好ましくは1から10個、より好ましくは1から7個、さらに好ましくは1から5個、特に好ましくは1から3個程度を意味する。

本明細書で言う「同等の蛍光特性」とは、同等の蛍光強度、同等の励起波長、同等の蛍光波長、同等のp H感受性などを有することを意味する。

本発明の蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号1から30に記載したアミノ酸配列並びに塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、それらを用いて上記した国際公開WO03/54191号公報に記載の蛍光蛋白質のcDNAクローンを鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAを取得することができる。本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAの一部の断片を上記したPCRにより得た場合には、作製したDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の蛍光蛋白

質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の蛍光蛋白質を産生することができる。発現系での発現については本明細書中後記する。

さらに本発明によれば、上記した本発明の蛋白質(mKO)の変異体蛋白質も 提供される。具体的には、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供され る。

- (a) 配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質:
- (b)配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

さらに別の具体例としては、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

- (a)配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質;
- (b) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

## (i i) 本発明の第2の型の蛋白質

本発明の第2の型の蛋白質は、配列番号37、39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;並びに配列番号37、39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性又は蛍光特性を有する蛋白質である。配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質のストークスシフト(吸収極大波長と蛍光極大波長の差)はそれぞれ

176nm、130nm、180nm、及び180nmである。配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有する蛋白質については、そのストークスシフトは100nm以上、より好ましくは120nm以上になるものとする。

本発明の蛋白質は、下記の特性を有することを特徴とする。

(1) COCP (アミノ酸配列を配列番号37に示し、塩基配列を配列番号38に示す)

励起極大波長(吸収極大波長): 576 n m

576nmにおけるモル吸光係数:64000

p H感受性: なし

(2) COCP-FL (アミノ酸配列を配列番号39に示し、塩基配列を配列番号40に示す)

励起極大波長(吸収極大波長): 560 n m

蛍光極大波長:600nm

(3) keima616 (アミノ酸配列を配列番号41に示し、塩基配列を配列番号42 に示す)

励起極大波長(吸収極大波長): 440 n m

蛍光極大波長: 616nm

p H 感受性: p H 7. 5~10で蛍光強度は安定

(4) keima570 (アミノ酸配列を配列番号43に示し、塩基配列を配列番号44 に示す)

励起極大波長(吸収極大波長): 440 n m

蛍光極大波長:570nm

p H感受性: p H 7. 5~10で蛍光強度は安定

(5) cmkeima620 (アミノ酸配列を配列番号45に示し、塩基配列を配列番号46に示す)

励起極大波長(吸収極大波長): 440nm

蛍光極大波長: 620nm

(6) mkeima620 (アミノ酸配列を配列番号47に示し、塩基配列を配列番号48 に示す)

励起極大波長(吸収極大波長): 440nm

蛍光極大波長: 620nm

本明細書中の実施例においては、本発明の蛋白質をコードするDNAは、コモンサンゴ (Montipora. sp) を出発材料としてクローニングされた。コモンサンゴ (Montipora. sp) は、刺胞動物門花虫綱六放サンゴ亜綱イシサンゴ目ミドリイシ 科に属するサンゴの1種であり、塊状や被覆状の群体を形成することが多い。なお、コモンサンゴ (Montipora. sp) 以外の蛍光を発するサンゴから本発明の蛋白質を取得することができる場合もあり、そのような蛋白質も本発明の範囲内である。

本明細書で言う「1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列」における「1から数個」の範囲は特には限定されないが、例えば、1から20個、好ましくは1から10個、より好ましくは1から7個、さらに好ましくは1から5個、特に好ましくは1から3個程度を意味する。

本明細書において、「吸光特性を有する蛋白質」とは一定の波長の光を吸収できる性質を有する蛋白質を意味する。「配列番号37に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質」の吸光特性は、配列番号37に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質の吸光特性と実質的に同一でもよいし、異なっていてもよい。吸光特性は、例えば、吸光強度、励起波長(吸収波長)、pH感受性などにより評価することができる。本発明の蛋白質のうち吸光特性を有し、蛍光を発しない色素蛋白質は、(1) FRETのアクセプター分子(エネルギー受容体)として用いたり、(2)照射した光のエネルギーを光以外のエネルギーに変換させるシステムの開発に利用したり、あるいは(3) 蛋白質のアミノ酸配列に変異を導入して蛍

光を発するように改変することなどに用いることができる。

本明細書において、「蛍光特性を有する蛋白質」とは、一定の波長の光で励起することにより蛍光を発することができる性質を有する蛋白質を意味する。「配列番号39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有する蛋白質」の蛍光特性はそれぞれ、配列番号39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質の蛍光特性と実質的に同一でもよいし、異なっていてもよい。蛍光特性は、例えば、蛍光強度、励起波長、蛍光波長、pH感受性などにより評価することができる。

本発明の色素蛋白質又は蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号37、39、41、43、45又は47に記載したアミノ酸配列並びに配列番号38、40、42、44、46又は48に記載した塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、それらを用いてコモンサンゴ(Montiporasp.)由来のcDNAライブラリーを鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛋白質をコードするDNAの一部の断片を上記したPCRにより得た場合には、作製したDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の蛋白質を産生することができる。発現系での発現については本明細書中後記する。

### (2)本発明のDNA

本発明によれば、本発明の第1の型の蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

本発明の第1の型の蛍光蛋白質をコードするDNAの具体例としては、以下の(a)又は(b)に示す蛋白質をコードするDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有し、かつ単量体で存在する蛋白質。

本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAの更なる具体例としては、以下の(a) 又は(b)に示すDNAもまた挙げられる。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列を有するDNA
- (b) 配列番号2に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ配列番号2に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質であって、単量体で存在する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

また、上記した(1)に記載した本発明の蛋白質(mKO)の変異体蛋白質を コードするDNAも本発明の範囲内である。

さらに本発明によれば、本発明の第2の型の蛋白質をコードするDNAが提供される。

本発明の蛋白質をコードするDNAの具体例としては、以下の(a)又は(b)に示す蛋白質をコードするDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号37、39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を 有する蛋白質;
- (b)配列番号37、39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性又は蛍光特性を有する蛋白質。

本発明の色素蛋白質又は蛍光蛋白質をコードするDNAの更なる具体例としては、以下の(a)又は(b)に示すDNAもまた挙げられる。

(a) 配列番号38、40、42、44、46又は48に記載の塩基配列を有す

## るDNA;

(b) 配列番号38、40、42、44、46又は48に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ吸光特性又は蛍光特性を有する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

本明細書で言う「1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列」における「1から数個」の範囲は特には限定されないが、例えば、1から50個、好ましくは1から30個、より好ましくは1から20個、さらに好ましくは1から10個、特に好ましくは1から5個程度を意味する。

本発明のDNAは、例えばホスホアミダイト法などにより合成することができるし、特異的プライマーを用いたポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) によって製造することもできる。本発明のDNA又はその断片の作製方法については、本明細書中上述した通りである。

また、所定の核酸配列に所望の変異を導入する方法は当業者に公知である。例えば、部位特異的変異誘発法、縮重オリゴヌクレオチドを用いるPCR、核酸を含む細胞の変異誘発剤又は放射線への露出等の公知の技術を適宜使用することによって、変異を有するDNAを構築することができる。このような公知の技術は、例えば、Molecular Cloning: A laboratory Mannual, 2<sup>nd</sup> Ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY., 1989、並びに Current Protocols in Molecular Biology, Supplement 1~38, John Wiley & Sons (1987–1997)に記載されている。

# (3) 本発明の組み換えベクター

本発明のDNAは適当なベクター中に挿入して使用することができる。本発明で用いるベクターの種類は特に限定されず、例えば、自立的に複製するベクター (例えばプラスミド等) でもよいし、あるいは、宿主細胞に導入された際に宿主 細胞のゲノムに組み込まれ、組み込まれた染色体と共に複製されるものであってもよい。

好ましくは、本発明で用いるベクターは発現ベクターである。発現ベクターにおいて本発明のDNAは、転写に必要な要素(例えば、プロモータ等)が機能的に連結されている。プロモータは宿主細胞において転写活性を示すDNA配列であり、宿主の種類に応じて適宜することができる。

細菌細胞で作動可能なプロモータとしては、バチルス・ステアロテルモフィルス・マルトジェニック・アミラーゼ遺伝子 (Bacillus stearothermophilus maltogenic amylase gene)、バチルス・リケニホルミス  $\alpha$  アミラーゼ遺伝子 (Bacillus licheniformis alpha-amylase gene)、バチルス・アミロリケファチエンス・BAN アミラーゼ遺伝子 (Bacillus amyloliquefaciens BAN amylase gene)、バチルス・サブチリス・アルカリプロテアーゼ遺伝子 (Bacillus Subtilis alkaline protease gene) もしくはバチルス・プミルス・キシロシダーゼ遺伝子 (Bacillus pumilus xylosldase gene)のプロモータ、またはファージ・ラムダの $P_R$ 若しくは $P_L$ プロモータ、大腸菌の lac、trp 若しくは tac プロモータなどが挙げられる。

哺乳動物細胞で作動可能なプロモータの例としては、SV40プロモータ、MT-1 (メタロチオネイン遺伝子) プロモータ、またはアデノウイルス2主後期プロモータなどがある。昆虫細胞で作動可能なプロモータの例としては、ポリヘドリンプロモータ、P10プロモータ、オートグラファ・カリホルニカ・ポリヘドロシス塩基性蛋白プロモータ、バキュウロウイルス即時型初期遺伝子1プロモータ、またはバキュウロウイルス39 K遅延型初期遺伝子プロモータ等がある。酵母宿主細胞で作動可能なプロモータの例としては、酵母解糖系遺伝子由来のプロモータ、アルコールデヒドロゲナーゼ遺伝子プロモータ、TPI1プロモータ、ADH2-4c プロモータなどが挙げられる。

糸状菌細胞で作動可能なプロモータの例としては、ADH3プロモータまたは tpiAプロモータなどがある。

また、本発明のDNAは必要に応じて、例えばヒト成長ホルモンターミネータ または真菌宿主についてはTPI1ターミネータ若しくはADH3ターミネータ

のような適切なターミネータに機能的に結合されてもよい。本発明の組み換えべクターは更に、ポリアデニレーションシグナル(例えばSV40またはアデノウイルス5E1b領域由来のもの)、転写エンハンサ配列(例えばSV40エンハンサ)および翻訳エンハンサ配列(例えばアデノウイルス VA RNA をコードするもの)のような要素を有していてもよい。

本発明の組み換えベクターは更に、該ベクターが宿主細胞内で複製することを可能にするDNA配列を具備してもよく、その一例としてはSV40複製起点(宿主細胞が哺乳類細胞のとき)が挙げられる。

本発明の組み換えベクターはさらに選択マーカーを含有してもよい。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸レダクターゼ (DHFR) またはシゾサッカロマイセス・ポンベTPI遺伝子等のようなその補体が宿主細胞に欠けている遺伝子、または例えばアンピシリン、カナマイシン、テトラサイクリン、クロラムフェニコール、ネオマイシン若しくはヒグロマイシンのような薬剤耐性遺伝子を挙げることができる。

本発明のDNA、プロモータ、および所望によりターミネータおよび/または 分泌シグナル配列をそれぞれ連結し、これらを適切なベクターに挿入する方法は 当業者に周知である。

## (4) 本発明の形質転換体

本発明のDNA又は組み換えベクターを適当な宿主に導入することによって形質転換体を作製することができる。

本発明のDNAまたは組み換えベクターを導入される宿主細胞は、本発明のDNA構築物を発現できれば任意の細胞でよく、細菌、酵母、真菌および高等真核細胞等が挙げられる。

細菌細胞の例としては、バチルスまたはストレプトマイセス等のグラム陽性菌 又は大腸菌等のグラム陰性菌が挙げられる。これら細菌の形質転換は、プロトプ ラスト法、または公知の方法でコンピテント細胞を用いることにより行えばよい。

哺乳類細胞の例としては、HEK293細胞、HeLa細胞、COS細胞、BHK細胞、CHL細胞またはCHO細胞等が挙げられる。哺乳類細胞を形質転換し、該細胞に導入されたDNA配列を発現させる方法も公知であり、例えば、エレクトロポーレーション法、リン酸カルシウム法、リポフェクション法等を用いることができる。

酵母細胞の例としては、サッカロマイセスまたはシゾサッカロマイセスに属する細胞が挙げられ、例えば、サッカロマイセス・セレビシエ (Saccharomyces cerevislae)またはサッカロマイセス・クルイベリ (Saccharomyces kluyveri)等が挙げられる。酵母宿主への組み換えベクターの導入方法としては、例えば、エレクトロポレーション法、スフェロブラスト法、酢酸リチウム法等を挙げることができる。

他の真菌細胞の例は、糸状菌、例えばアスペルギルス、ニューロスポラ、フザリウム、またはトリコデルマに属する細胞である。宿主細胞として糸状菌を用いる場合、DNA構築物を宿主染色体に組み込んで組換え宿主細胞を得ることにより形質転換を行うことができる。DNA構築物の宿主染色体への組み込みは、公知の方法に従い、例えば相同組換えまたは異種組換えにより行うことができる。

昆虫細胞を宿主として用いる場合には、組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導入して昆虫細胞培養上清中に組換えウイルスを得た後、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に感染させ、蛋白質を発現させることができる(例えば、Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual;及びカレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー、Bio/Technology, 6, 47(1988)等に記載)。

バキュロウイルスとしては、例えば、ヨトウガ科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラファ・カリフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス (Autographa californica nuclear polyhedrosis virus)等を用いることができる。 昆虫細胞としては、Spodoptera frugiperda の卵巣細胞であるSf9、Sf2 1 [バキュロウイルス・エクスプレッション・ベクターズ、ア・ラボラトリー・

マニュアル、ダブリュー・エイチ・フリーマン・アンド・カンパニー(W. H. Freeman and Company)、ニューヨーク (New York)、(1992)]、Trichoplusia ni の卵巣細胞であるHiFive (インビトロジェン社製)等を用いることができる。

組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への組換え遺伝子導入ベクターと上記バキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法又はリポフェクション法等を挙げることができる。

上記の形質転換体は、導入されたDNA構築物の発現を可能にする条件下で適切な栄養培地中で培養する。形質転換体の培養物から、本発明の蛍光融合蛋白質を単離精製するには、通常の蛋白質の単離、精製法を用いればよい。

例えば、本発明の蛋白質が、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養終了後、細胞を遠心分離により回収し水系緩衝液に懸濁後、超音波破砕機等により細胞を破砕し、無細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離することにより得られた上清から、通常の蛋白質の単離精製法、即ち、溶媒抽出法、硫安等による塩析法、脱塩法、有機溶媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル(DEAE)セファロース等のレジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-Sepharose FF(ファルマシア社製)等のレジンを用いた陽イオン交換クロマトグラフィー法、ブチルセファロース、フェニルセファロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィニティークロマトグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動等の電気泳動法等の手法を単独あるいは組み合わせて用い、精製標品を得ることができる。

# (5) 本発明の蛍光蛋白質及びそれを含む融合蛍光蛋白質の利用

本発明は蛍光蛋白質を他の蛋白質と融合させることにより、融合蛍光蛋白質を構築することができる。

本発明の融合蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号1から30に記載したアミノ酸配列及び塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、本発明の蛍光蛋白質の遺伝子を含むDNA断片を鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAを構築するのに必要なDNA断片を作製することができる。また同様に、融合すべき蛋白質をコードするDNA断片も入手する。

次いで、これらのDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の融合蛍光蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の融合蛍光蛋白質を産生することができる。

本発明の蛍光蛋白質は、特に、標識としての利用価値が高い。即ち、本発明の蛍光蛋白質を被検アミノ酸配列との融合蛋白質として精製し、マイクロインジェクション法などの手法により細胞内に導入し、該融合蛋白質の分布を経時的に観察すれば、被検アミノ酸配列の細胞内におけるターゲッティング活性を検出することが可能である。

本発明の蛍光蛋白質を融合させる他の蛋白質(被検アミノ酸配列)の種類は特に限定されるものではないが、例えば、細胞内に局在する蛋白質、細胞内小器官に特異的な蛋白質、ターゲティングシグナル(例えば、核移行シグナル、ミトコンドリアプレ配列)等が好適である。なお、本発明の蛍光蛋白質は、マイクロインジェクション法などにより細胞内に導入する以外に、細胞内で発現させて用いることも可能である。この場合には、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAが発現可能に挿入されたベクターが宿主細胞に導入される。

また、本発明の蛍光蛋白質は、レポーター蛋白質としてプロモータ活性の測定に用いることも可能である。即ち、被検プロモータの下流に、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAが配置されたベクターを構築し、これを宿主細胞に導入し、該細胞から発せられる本発明の蛍光蛋白質の蛍光を検出することにより、被検プ

ロモータの活性を測定することが可能である。被検プロモータとしては、宿主細 胞内で機能するものであれば、特に制限はない。

上記アミノ酸配列のターゲティング活性の検出やプロモータ活性の測定において用いられるベクターとしては、特に制限はないが、例えば、動物細胞用ベクターでは、「pNEO」(P. Southern, and P. Berg (1982) J. MO1. Appl. Genet. 1:3 27)、「pCAGGS」(H. Niwa, K. Yamamura, and J. Miyazaki. Gene 108, 193-200(1991))、「pRc/CMV」(インビトロゲン社製)、「pCDM8」(インビトロゲン社製) などが、酵母用ベクターでは、「pRS303」,「pRS304」,「pRS305」,「pRS306」,「pRS313」,「pRS314」,「pRS315」,[pRS316](R. S. Sikorski and P. Hieter (1989) Genetics 122: 19-27)、「pRS423」,「pRS424」,「pRS425」,「pRS426」(T. W. Christians on, R. S. Sikorski, M. Dante, J. H. Shero, and P. Hieter (1992) Gene 110: 119-122) などが好適に用いられる。

また、使用可能な細胞の種類も特に限定されず、各種の動物細胞、例えば、L 細胞、BalbC-3T3 細胞、NIH3T3 細胞、CHO(Chinese hamster ovary) 細胞、HeLa 細胞、NRK(normal rat kidney) 細胞、「Saccharomyces cerevisiae」などの酵母細胞や大腸菌(E. coli) 細胞などを使用することができる。ベクターの宿主細胞への導入は、例えば、リン酸カルシウム法やエレクトロポレーション法などの常法により行うことができる。

上記のようにして得た、本発明の蛍光蛋白質と他の蛋白質(蛋白質Xとする)とを融合させた融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させ、発する蛍光をモニターすることにより、細胞内における蛋白質Xの局在や動態を分析することが可能になる。即ち、本発明の融合蛍光蛋白質をコードするDNAで形質転換またはトランスフェクトした細胞を蛍光顕微鏡で観察することにより細胞内における蛋白質Xの局在や動態を可視化して分析することができる。

例えば、蛋白質Xとして細胞内オルガネラに特異的な蛋白質を利用することにより、核、ミトコンドリア、小胞体、ゴルジ体、分泌小胞、ペルオキソームなどの分布や動きを観察できる。

また、例えば、神経細胞の軸索、樹状突起などは発生途中の個体の中で著しく複雑な走向の変化を示すので、こういった部位を蛍光ラベルすることにより動的解析が可能になる。

本発明の蛍光蛋白質の蛍光は、生細胞のまま検出することが可能である。この 検出は、例えば、蛍光顕微鏡(カールツァイス社 アキシオフォト フィルターセット 09)や画像解析装置 (ATTO デジタルイメージアナライザー) などを用いて 行うことが可能である。

顕微鏡の種類は目的に応じて適宜選択できる。経時変化を追跡するなど頻回の 観察を必要とする場合には、通常の落射型蛍光顕微鏡が好ましい。細胞内の詳細 な局在を追及したい場合など、解像度を重視する場合は、共焦点レーザー顕微鏡 の方が好ましい。顕微鏡システムとしては、細胞の生理状態を保ち、コンタミネ ーションを防止する観点から、倒立型顕微鏡が好ましい。正立顕微鏡を使用する 場合、高倍率レンズを用いる際には水浸レンズを用いることができる。

フィルターセットは蛍光蛋白質の蛍光波長に応じて適切なものを選択できる。本発明の蛍光蛋白質は、励起極大波長が548nmであり、蛍光極大波長が559nmであることから、励起光530~550nm、蛍光550~600nm程度のフィルターを使用することが好ましい。

また、蛍光顕微鏡を用いた生細胞での経時観察を行う場合には、短時間で撮影を行うべきなので、高感度冷却CCDカメラを使用する。冷却CCDカメラは、CCDを冷却することにより熱雑音を下げ、微弱な蛍光像を短時間露光で鮮明に撮影することができる。

また、分子間の相互作用を分析する手法の一つとして、FRET(蛍光共鳴エネルギー転移)が知られている。FRETでは、例えば、第一の蛍光蛋白質としてのシアン蛍光蛋白質(CFP)で標識した第一の分子と、第二の蛍光蛋白質としての黄色蛍光蛋白質(YFP)で標識した第二の分子とを共存させることにより、黄色蛍光蛋白質(YFP)をアクセプター分子として作用させ、シアン蛍光蛋白質(CFP)をドナー分子として作用させ、両者の間でFRET(蛍光共鳴

エネルギー転移)を生じさせることにより、第一の分子と第二の分子との間の相互作用を可視化することができる。即ち、FRETでは2種類の分子にそれぞれ異なる色素を導入し、エネルギーレベルの高い方の色素(ドナー分子)を選択的に励起し、その色素の蛍光を測定し、もう一方の色素(アクセプター分子)からの長波長蛍光も測定して、それらの蛍光変化量によって分子間の相互作用を可視化する。両方の色素が、2種類の分子の相互作用によって近接したときのみドナー分子の蛍光の減少とアクセプター分子の蛍光の増加が1波長励起2波長測光法により観測される。しかし、アクセプター分子に色素蛋白質を用いた場合は、両方の色素が、2種類の分子の相互作用によって近接したときのみドナー分子の蛍光の減少を生じ1波長励起1波長測光法により観測することができる。即ち、測定機器の簡易化が可能となる。

本発明の蛍光蛋白質及び色素蛋白質は、特に、FRET(蛍光共鳴エネルギー転移)におけるドナー分子及びアクセプター分子としての利用価値が高い。即ち、本発明の色素蛋白質と被験物質との融合体(第一の融合体)を作製する。次いで、該被験物質と相互作用する別の被験物質と別の蛍光蛋白質との融合体(第2の融合体)を作製する。そして、第一の融合体と第2の融合体とを相互作用させ、発する蛍光を分析することにより、上記2種類の被験物質間の相互作用を分析することができる。なお、本発明の色素蛋白質を用いたFRET(蛍光共鳴エネルギー転移)は、試験管内で行ってもよいし、細胞内で行ってもよい。

さらにまた、本発明の蛍光蛋白質又は色素蛋白質の何れか1種以上をドナー蛋白質又はアクセプター蛋白質として使用することによって、分析物質の標的配列の両端にドナー蛍光蛋白質とアクセプター蛍光蛋白質が結合している構造を有する蛍光指示薬を作成することもできる。分析物質の該標的配列への結合又は作用の有無により、指示薬の立体構造が変化し、これにより蛍光共鳴エネルギー転移(FRET)の有無が生じさせることができる。

#### (6)本発明のキット

本発明によれば、本明細書に記載した蛍光蛋白質、融合蛍光蛋白質、DNA、組み換えベクター又は形質転換体から選択される少なくとも1種以上を含むことを特徴とする、細胞内成分の局在の分析及び/又は生理活性物質の分析のためのキットが提供される。本発明のキットは、それ自体既知の通常用いられる材料及び手法で調製することができる。

蛍光蛋白質又はDNAなどの試薬は、適当な溶媒に溶解することにより保存に 適した形態に調製することができる。溶媒としては、水、エタノール、各種緩衝 液などを用いることができる。

以下の実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明は実施例によって限 定されるものではない。

#### 実施例

実施例1:点変異導入による多量体形成阻害変異体の作製

KO-1のアミノ酸配列から多量体形成界面を予測し、多量体形成界面のアミノ酸を置換し、なおかつ蛍光特性を保持するよう KO-1の単量体化を行った。点変異導入はKO-1を挿入した大腸菌発現ベクター(pRSET B)(国際公開WO03/54191号公報に記載の KO-1をコードする DNA を有する発現ベクター)で点変異導入プライマーを用いて行った。具体的には鋳型プラスミドの片側鎖に複数の変異導入プライマーを同時にアニールさせ、ポリメラーゼで伸長させる。各プライマーにより伸長された各 DNA 断片を同反応液中で DNA リガーゼを用いてつなぎ、変異導入された部分以外が鋳型と相補的なものを得るという手法を行った。 DNA リガーゼで各 DNA 断片をつなぐ際に DNA の末端にリン酸基を必要とするため、用いたプライマーは5'側のリン酸化を行った。

## (1) プライマーの5'リン酸化

 $10 \times T4$  polynucleotide kinase buffer  $5 \mu l$ 

 $100\,\mu\,\mathrm{M}$  ATP  $0.5\,\mu\,\mathrm{1}$ 

滅菌水

41.5  $\mu$  1

T4 polynucleotide kinase (10 U/ $\mu$ 1) 1  $\mu$ 1

上記混合物を37℃で30分間インキュベートした。ここでプライマーとしては、 以下の配列番号3から17に記載の塩基配列を有するプライマーを使用した。

K11R, F13Y

CCAGAGATGAAGATGAGGTACTACATGGACGGC (配列番号59)

V25I

CATGAGTTCACAATTGAAGGTGAAGGC (配列番号 6 0)

K32R

GAAGGCACAGGCAGACCTTACGAGGGA (配列番号61)

S55A

CCAATGCCTTTCGCGTTTGACTTAGTG (配列番号62)

T62V

TTAGTGTCACACGTGTTCTGTTACGGC(配列番号63)

Q96E

GAAAGGTCGTTGGAGTTCGAAGATGGT (配列番号 6 4)

F102S, A104S

GAAGATGGTGGGTCCGCTTCAGTCAGTGCG (配列番号65)

C115T, E117Y

AGCCTTAGAGGAAACACCTTCTACCACAAATCCA (配列番号 6 6)

V123T

CAAATCCAAATTTACTGGGGTTAACTTTCCTG (配列番号67)

V133I

GCCGATGGTCCTATCATGCAAAACCAAAGT(配列番号68)

S139V

GCCGATGGTCCTATCATGCAAAACCAAAGTGTTGATTGGGAGCCA (配列番号69)

T150A, C151S

GAGAAAATTACTGCCAGCGACGGAGTTCTGAAG(配列番号70)

F162Y, A166E

GATGTTACGATGTACCTAAAACTTGAAGGAGGCGGCAATCAC (配列番号71)

Q190G, F193Y, G195S

CTTAAAATGCCAGGAAGCCATTACATCAGCCATCGCCTCGTCAGG(配列番号72)

C217S

GATGCAGTAGCTCATTCCCTCGAGCACCACCACC (配列番号73)

# (2) 点変異導入 PCR

5'リン酸化プライマー 4μ1

template (KO-pRSET B) . 100ng

 $10 \times$  polymerase buffer  $2.5 \mu 1$ 

 $10 \times$  DNA ligase buffer  $2.5 \mu 1$ 

2.5mM dNTPs  $1 \mu 1$ 

polymerase (pfu) 2.5U/ $\mu$ l 1  $\mu$ l

Taq DNA ligase  $40U/\mu 1$  0.5  $\mu 1$ 

滅菌水で計 50μ1とする。

### プログラム:

サーマルサイクラーは GeneAmp PCR system 9700 を使用した。

- 1) 65°C 5 min
- 2) 95°C 2 min
- 3) 95℃ 20 sec
- 4) 52℃ 20 sec
- 5) 65℃ 8 min

上記の3)~5)を25サイクル繰り返す

- 6) 75°C 7 min.
- 7) 4℃ hold

### (3) Dpn1 処理

PCR 後のサンプルに Dpn1 を  $1\mu$  1 加えて 37 ℃に 1 時間インキュベートしてテンプレートプラスミドを切断した。

## (4) 大腸菌への形質転換

Dpn1 処理後のサンプルを大腸菌 JM109 に形質転換して変異導入後の KO-1 を発現させた。

# (5) 単量体化 Kusabira-Orange (mKO) のアミノ酸配列

変異導入後の KO 変異体の塩基配列を解析し、アミノ酸配列を決定した。その結 果、11番目のリジン(K)をアルギニン(R)に、13番目のフェニルアラニン(F) をチロシン(Y)に、25番目のバリン(V)をイソロイシン(I)に、32番目のリ ジン(K)をアルギニン(R)に、55番目のセリン(S)をアラニン(A)に、62 番目のトレオニン(T)をバリン(V)に、96番目のグルタミン(Q)をグルタミ ン酸(E)に、102番目のフェニルアラニン(F)をセリン(S)に、104番目のア ラニン(A)をセリン(S)に、115番目のシステイン(C)をトレオニン(T)に、 117番目のグルタミン酸(E)をチロシン(Y)に、123番目のバリン(V)をトレ オニン (T) に、133 番目のバリン (V) をイソロイシン (I) に、139 番目のセリ ン (S) をバリン (V) に、150 番目のトレオニン (T) をアラニン (A) に、151 番目のシステイン(C)をセリン(S)に、162番目のフェニルアラニン(F)をチ ロシン(Y)に、166番目のアラニン(A)をグルタミン酸(E)に、190番目のグ ルタミン(Q)をグリシン(G)に、193番目のフェニルアラニン(F)をチロシン (Y) に、195 番目のグリシン(G) をセリン(S)に、217 番目のシステイン(C) をセリン(S) に置換されていた。さらに Kozak 配列付加のため2番目のセリン(S) の前にバリン(V)を導入した。この変異体をmKOとした。mKOのアミノ酸配列を 配列表の配列番号1に記載し、塩基配列を配列表の配列番号2に記載する。

大腸菌を用いて MO に His-Tag を付加した蛋白質を常法により発現させ、Ni-Agarose を用いて精製した。

### 実施例2:蛍光特性の解析

実施例1で精製した mK0 蛋白質の蛍光及び吸収スペクトルを以下の通り測定し、 量子収率およびモル吸光係数を算出した。

 $20\,\mu$  M 蛍光蛋白、 $50\,\text{mM}$  HEPES pH7. 5 溶液を用いて吸収スペクトルを測定した。 このスペクトルのピークの値よりモル吸光係数を計算した。mK0 では  $548\,\text{nm}$  に吸収のピークが認められ、 $500\,\text{nm}$  における吸収が 0.0025 となるように蛍光蛋白を上記の緩衝液で希釈して、 $500\,\text{nm}$  で励起した時の蛍光スペクトルと  $590\,\text{nm}$  における蛍光による励起スペクトルを測定した。DsRed (CLONTECH)を同様に  $500\,\text{nm}$  における吸収が 0.0025 となるようにして蛍光スペクトルを測定し、DsRed の量子収率を0.29 として mK0 の量子収率を求めた。

結果を表1、図1及び図2に示す。表1には、国際公開WO03/54191 号公報に記載のKO蛋白質(二量体蛋白質)のデータも併記する。

表1

	励起極大	蛍光極大	モル吸光係数	量子収率	アミノ酸数	多量体形成	pH感受性
KO	548 nm	561 nm	109750	0.45	217	二量体	pKa<5.0
mKO	548 nm	559 nm	51600	0.6	218	単量体	pKa=5:0,

### 実施例3:超遠心分析による分子量の測定

mKO 蛋白質溶液を 150mM KC1,50mM HEPES-KOH pH7.4 とした。 mKO の分子量決定のため超遠心分析をおこなった。超遠心機 XL-1 (ベックマン・コールター)を用いて 25,000rpm、22 時間遠心して、mKO の吸収極大 (548nm) 付近の 540nm の吸収を測定した。その測定結果からmKO の分子量は 28 k Da と計算された(図 3)。これはアミノ酸配列から予測される 26kDa とほぼ一致し、mKO が単量体として存在することが確認された。

### 実施例4:ミトコンドリアへのターゲティング

KO およびmKO の N 末端に、Yeast 由来の cytochrome oxidase サブユニット 4 の N 末端 12 アミノ酸 (MLSLRQSIRFFK) を付加し、HeLa 細胞のミトコンドリアへのターゲティングを行い、ミトコンドリアのラベルを行った。KO (二量体) は正確にターゲティングされずに、ミトコンドリアが粒々に染色されているのが確認された (図 4)。一方、mKO (単量体) は正確にミトコンドリアにターゲティングされ、細長い糸状のミトコンドリアが観察され、単量体化による有効性が確認された (図 5)。

# 実施例5:蛍光特性の異なる 脈0 の変異体の作製

# (1) 変異導入

mKOのアミノ酸を置換し、mKOとは異なった蛍光特性を持つ蛍光蛋白質の作製を行った。点変異導入は mKO を挿入した大腸菌発現ベクター (pRSET<sub>B</sub>) に点変異導入プライマーをもちいて PCR をかけることにより行った。PCR に用いたプライマーは 5'側のリン酸化を行った。

### (a) プライマーの5' リン酸化

 $100\,\mu\,\mathrm{M}$  primer  $2\,\mu\,1$ 

 $10 \times T4$  polynucleotide kinase buffer  $5 \mu 1$ 

 $100 \,\mu$  M ATP  $0.5 \,\mu$  1

滅菌水 41.5 μ 1

T4 polynucleotide kinase (10 U/ $\mu$ 1) 1  $\mu$ 1

37℃で30分間インキュベートした。

## (b) 点変異導入 PCR

5' リン酸化プライマー 4μ1

template (mKO-pRSET<sub>B</sub>) 100ng

 $10 \times \text{ polymerase buffer}$  2.5  $\mu$  1

 $10 \times$  DNA ligase buffer  $2.5 \mu 1$ 

2. 5mM dNTPs  $1 \mu 1$ 

polymerase (pfu) 2.5U/ $\mu$ l 1  $\mu$ l

Taq DNA ligase  $40U/\mu 1$   $0.5\mu 1$ 

滅菌水で計 50 μ 1 とする。

### プログラム

サーマルサイクラーは GeneAmp PCR system 9700 を使用した。

- 1) 65°C 5 min
- 2) 95°C 2 min
- 3) 95℃ 20 sec
- 4) 52°C 20 sec
- 5) 65°C 8 min
- 6) 75°C 7 min
- 7) 4°C hold
- 3)~5)を25サイクル

# (c) Dpn1 処理

PCR 後のサンプルに Dpn1 を  $1\mu1$  加えて 37 C に 1 時間インキュベートしてテンプレートプラスミドを切断した。

### (d) 大腸菌への形質転換

Dpn1 処理後のサンプルを大腸菌 JM109(DE3)に形質転換して変異導入後の mKO を発現させ解析を行なった。

## (2) mKO変異体のアミノ酸置換部位および蛍光特性

蛍光測定には蛍光分光光度計 F-2500 (HITACHI) を使用した。吸収測定には分光光度計 U-3310 (HITACHI) を使用した。

(i) UV 励起緑色蛍光変異体 mKVU-1 (アミノ酸配列を配列番号 3 に示し、塩基配列を配列番号 4 に示す)

mKO の 70 番目のプロリン (P) をシステイン (C) に、160 番目のバリン (V) をアスパラギン酸 (D) に、162 番目のメチオニン (M) をロイシン (L) に、176 番目のフェニルアラニン (F) をメチオニン (M) にアミノ酸置換することにより、505nm に蛍光ピークを持ち、398nm に励起のピークを持つ緑色蛍光蛋白質となった (図 6 、 7)。モル吸光係数は 10000 で、蛍光の量子収率は 0.27 となった。

(ii) 青色蛍光変異体 mKUV-2 (アミノ酸配列を配列番号5に示し、塩基配列を配列番号6に示す)

mKO の 65 番目のシステイン. (C) をグリシン (G) に、70 番目のプロリン (P) をグリシン (G) に、160 番目のバリン (V) をアスパラギン酸 (D) に、176 番目のフェニルアラニン (F) をメチオニン (M) にアミノ酸置換することにより、469nm に蛍光ピークを持ち、322nm に励起のピークを持つ青色蛍光蛋白質となった (図8、9)。モル吸光係数は 12500 で、蛍光の量子収率は 0.2 となった。

(iii) 緑色蛍光変異体 mKO-FM32 (アミノ酸配列を配列番号7に示し、塩基配列を配列番号8に示す)

mKOの65番目のシステイン(C)をアラニン(A)に、70番目のプロリン(P)をグリシン(G)にアミノ酸置換することにより、506nmに蛍光ピークを持ち、493nmに励起のピークを持つ緑色蛍光蛋白質となった(図10、11)。モル吸光係数は27500で、蛍光の量子収率は0.44となった。

(iv)赤色蛍光変異体 mKO-F90 (アミノ酸配列を配列番号9に示し、塩基配列を配列番号10に示す)

mKO の 41 番目のメチオニン (M) をロイシン (L) に、49 番目のリジン (K) を グルタミン酸 (E) に、69 番目のアルギニン (R) をリジン (K) に、145 番目のセ リン (S) をトリプトファン (W) に、185 番目のリジン (K) をグルタミン酸 (E) に、188 番目のリジン (K) をグルタミン酸 (E) に、192 番目のセリン (S) をア

スパラギン酸 (D) にアミノ酸置換することにより、582nm に蛍光ピークを持ち、564nm に励起のピークを持つ赤色蛍光蛋白質となった (図12、13)。モル吸光係数は25000で、蛍光の量子収率は0.05となった。

実施例 6:緑色とオレンジ色の 2 蛍光を発する mKO の変異体の作製 (時間経過測定プローブおよび追跡プローブ)

mKO のアミノ酸を置換し、mKO とは異なった蛍光特性を持つ蛍光蛋白質の作製を行った。mKO は翻訳されてからすぐは緑の蛍光を放ち、その後オレンジ色の蛍光を放つようになる。しかし、緑色蛍光からオレンジ色蛍光への移行はすばやく完了するために、通常はほとんど見られない。そこで、いろいろな時間経過に伴って緑色蛍光とオレンジ色蛍光の比の異なる蛍光蛋白質を作製した。この変異体を使用することによって蛋白質発現からの時間を緑色蛍光とオレンジ色蛍光の比で測定することができる。また、この変異体は緑色蛍光とオレンジ色蛍光の比で初定することができる。また、この変異体は緑色蛍光とオレンジ色蛍光が独立しているために、オレンジ色蛍光のみを消光させることができた。つまり、オレンジ色蛍光のみを消光させて、オレンジ色蛍光の増加を測定すれば、時間経過測定のリセットも可能となる。さらに、同じくオレンジ色のみ任意の部分を消光して、緑色蛍光とオレンジ色蛍光の比で測定すれば消光した部分のラベルした分子や細胞などの挙動を測定することもできる。結果としてわかったことは70番目のプロリン(P)をアミノ酸置換することにより、多様な、時間経過に伴って緑色蛍光とオレンジ色蛍光の比の異なる蛍光蛋白質を作製できることであった。

#### (1) 変異導入

mKO のアミノ酸を置換し、mKO とは異なった蛍光特性を持つ蛍光蛋白質の作製を行った。点変異導入は mKO を挿入した大腸菌発現ベクター( $pRSET_B$ )に点変異導入プライマーをもちいて PCR をかけることにより行った。PCR に用いたプライマーは 5 のリン酸化を行った。

(a) プライマーの5' リン酸化

 $100 \,\mu\,\mathrm{M}$  primer

 $2\mu 1$ 

 $10 \times T4$  polynucleotide kinase buffer  $5 \mu 1$ 

 $100 \,\mu\,\mathrm{M}$  ATP  $0.5 \,\mu\,\mathrm{I}$ 

滅菌水 41.5 μ 1

T4 polynucleotide kinase (10 U/ $\mu$ 1) 1  $\mu$ 1

37℃で30分間インキュベートした。

# (b) 点変異導入 PCR

5'リン酸化プライマー 4μ1

template (mKO-pRSET<sub>B</sub>) 100ng

 $10 \times \text{ polymerase buffer}$  2.5  $\mu$  1

 $10 \times$  DNA ligase buffer .  $2.5 \mu 1$ 

2. 5mM dNTPs  $1 \mu 1$ 

polymerase (pfu) 2.5U/ $\mu$ 1 1  $\mu$ 1

Taq DNA ligase  $40U/\mu 1$   $0.5 \mu 1$ 

滅菌水で計 50μ1とする。

### プログラム

サーマルサイクラーは GeneAmp PCR system 9700 を使用した。

- 1) 65℃ 5 min
- 2) 95°C 2 min
- 3) 95℃ 20 sec
- 4) 52°C 20 sec
- 5) 65°C 8 min
- 6) 75°C 7 min
- 7) 4℃ hold
- 3) ~5) を25サイクル
- (c) Dpn1 処理

PCR 後のサンプルに Dpn1 を  $1\mu1$  加えて 37 C に 1 時間インキュベートしてテンプレートプラスミドを切断した。

## (d) 大腸菌への形質転換

Dpn1 処理後のサンプルを大腸菌 JM109(DE3)に形質転換して変異導入後の mKO を発現させ解析を行なった。

## (2) mKO 時間経過変異体の解析

作製された mKO の変異体は塩基配列の解析により、49 番目のリジン(K)をグルタミン酸(E)に、70 番目のプロリン(P)をグリシン(G)に、185 番目のリジン(K)をグルタミン酸(E)に、188 番目のリジン(K)をグルタミン酸(E)に、192 番目のセリン(S)をアスパラギン酸(D)に、196 番目のセリン(S)をグリシン(G)にアミノ酸置換されていた。この mKO の変異体は時間経過に伴って緑色蛍光とオレンジ色蛍光の比の異なる蛍光蛋白質であった。この mKO の変異体の 70番目のプロリン(P)をいろいろなアミノ酸に置換することにより、時間経過に伴う緑色蛍光とオレンジ色蛍光の比が変化する速度が変わった。

グリシン(G)に置換された変異体をmKO-FM9とした(アミノ酸配列を配列番号11に示し、塩基配列を配列番号12に示す)。

アラニン(A)に置換された変異体を mKO-FM5 とした (アミノ酸配列を配列番号 13に示し、塩基配列を配列番号 14に示す)。

セリン(S)に置換された変異体を mKO-FM3 とした(アミノ酸配列を配列番号15に示し、塩基配列を配列番号16に示す)。

システイン (C) に置換された変異体を mKO-FM20 とした (アミノ酸配列を配列番号17に示し、塩基配列を配列番号18に示す)。

トレオニン(T)に置換された変異体をmKO-FM24とした(アミノ酸配列を配列番号19に示し、塩基配列を配列番号20に示す)。

バリン(V)に置換された変異体をmKO-FM14とした(アミノ酸配列を配列番号

21に示し、塩基配列を配列番号22に示す)。

ロイシン (L) に置換された変異体を MO-FM19 とした (アミノ酸配列を配列番号23に示し、塩基配列を配列番号24に示す)。

チロシン (Y) に置換された変異体を mKO-FM23 とした (アミノ酸配列を配列番号 25に示し、塩基配列を配列番号 26に示す)。

グルタミン (Q) に置換された変異体を mKO-FM21 とした (アミノ酸配列を配列番号27に示し、塩基配列を配列番号28に示す)。

アスパラギン (N) に置換された変異体を mKO-FM25 とした (アミノ酸配列を配列番号29に示し、塩基配列を配列番号30に示す)。

それぞれのmKO時間経過変異体の測定は大腸菌JM109(DE3)で発現させたリコン ビナント蛍光蛋白質でおこなうか、in vitro トランスレーションシステム PURE SYSTEM CLASSIC MINI (ポストゲノム研究所)を使用した。大腸菌での測定は各変 異体を発現させた培養プレートを37℃に保温し、時間を追ってサンプリングして 580nmの励起スペクトルを測定した(図14、15)。その結果、緑蛍光の励起ピ ークである約 500nm のピークにくらべ、オレンジ蛍光の励起ピークである 548nm のピークが時間により増加し、各変異体によってその増加率は違った。緑蛍光の ピークは509nm、オレンジ蛍光のピークは560nmであった(図16、17、18、 19、20、21、22;それぞれカッコ内の波長で励起)。蛍光測定には蛍光分 光光度計 F-2500 (HITACHI) を使用した。大腸菌内では新たな蛋白質が断続的に 生産されるために、緑からオレンジへの推移に必要とされる時間が見かけ上長く なってしまう。そこで、in vitro トランスレーションシステムを使用することに よって蛋白質の生産時間を限定し、より正確な時間に伴う緑からオレンジへの推 移を測定した。蛋白質合成時間は1時間とした。その直後にATP などのタンパク 質合成に必要なエネルギー源をゲルろ過で除き、37℃に保温して合成後25時間ま で 580nm の励起スペクトルを測定した (図23、24、25、26、27、28)。 緑蛍光の励起ピーク部分の 500nm とオレンジ蛍光の励起ピークである 548nm の値 の比をプロットすると、これらが比較的にアミノ酸の側鎖が大きくなるに従い(G

 $\rightarrow A \rightarrow S \rightarrow C \rightarrow T \rightarrow V \rightarrow P$ )、オレンジ色蛍光成分への推移が速くなる傾向があることが分かった(図 2 9 )。

mKO-FM14のN末端にTau(チューブリンなどに結合し微小管重合を促進し安定化させる蛋白質)を遺伝子的に繋いだ融合蛋白質遺伝子(アミノ酸配列を配列番号31に示し、塩基配列を配列番号32に示す)を動物細胞発現ベクターpCDNA3のBamH1-Xho1サイトにサブクローニングした。作製したベクターをPolyfect(キアゲン)を用いてHeLa-S3細胞に遺伝子導入した。遺伝子導入23時間後に培養液からHBSS(Hanks'Balanced Salt Solution)溶液に置換してイメージングをおこなった。その結果、HeLa-S3細胞がベクターを細胞内に取り込んだ時間差によって、緑色〜オレンジ色まで様々な色調の細胞が観察された。オレンジ色/緑色の比から細胞4と細胞5はベクターを早い時間に細胞内に取り込んで、つづいて細胞1、後に細胞2と細胞3がベクターを早い時間に細胞内に取り込んでいることが確認できた(図30)。顕微鏡はIX-70(OLYMPUS)を用いた。緑色成分検出のために、励起フィルターは470DF35(OMEGA)、蛍光フィルターはHQ525/50M(CHROMA)、ダイクロイックミラーは505DRLP(OMEGA)を用いた。オレンジ色成分検出のために、励起フィルターはHQ500/40X(CHROMA)、蛍光フィルターは0G550(OMEGA)、ダイクロイックミラーはQ530LP(CHROMA)を用いた。

#### (3) mKO 時間経過変異体による分子の追跡

リコンビナント mKO-FM14 蛋白質に強い緑色光を照射して、リコンビナント mKO-FM14 蛋白質のオレンジ色蛍光成分のみを退色させることができるかを実験した。100W のキセノンランプに直接フィルターを装着して、強い緑色光をリコンビナント mKO-FM14 蛋白質に照射した。フィルターは 546DF20 (OMEGA) を使用した。コントロールとしてリコンビナント mKO 蛋白質も同時に強い緑色光を照射して、照射前後の吸収スペクトルを測定し、548nm の吸収値が低下するかを調べた。吸収測定には分光光度計 U-3310 (HITACHI) を使用した。その結果、コントロールに用いたリコンビナント mKO 蛋白質の 548nm の吸収値は変化しなかった。それ

に対してリコンビナント mKO-FM14 蛋白質の 548nm の吸収値は優位に低下した。しかし、緑色蛍光成分を発するのに必要である 500nm の吸収ピークに変化はなかった(図31、32)。これは、mKO-FM14 蛋白質に強い緑色光を照射することによって、オレンジ蛍光成分のみを無くす、もしくは低下させることができることを示す。また、mKO-FM14 蛋白質または mKO-FM14 蛋白質を付加したものが満たされた空間において、局所のみの強い緑色光照射によるオレンジ色蛍光の消光または低下により、オレンジ色蛍光シグナルと緑色蛍光シグナルの比を計算すれば、その部位をラベルすることができる。そこで mKO-FM14 の N 末端に BDNF (brain derived neurotrophic factor)を融合した融合蛋白質遺伝子 (アミノ酸配列を配列番号33に示し、塩基配列を配列番号34に示す)を pEGFP-N1(clontech)から EGFP 部分を抜き出したものにサブクローニングした。ラット海馬のニューロンに発現させてイメージングを行なった。

ラット海馬のニューロンを用意した。妊娠ラット(17-19 日目)の胎仔、あるいは生後1-3日目のラットの新生仔より顕微鏡下で海馬(約10匹分)を摘出した。次いで海馬を消化酵素パパインで十数分間、加温処理を行い、さらにピペットを用いて機械的に分散させ神経細胞に富む海馬細胞懸濁液を得た。必要に応じてこの懸濁液を培地で希釈し、ポリーリジンなどの細胞接着基質をコーティングした直径35 mm の培養皿の表面に播種した。播種密度2-4万細胞/cm²程度とし、これらの細胞を培養皿の表面に接着させ、牛胎仔血清およびN2-supplement(神経細胞用添加物)を含むイーグル培地を用いて高密度での初代培養を行なった。培養開始後6-7日目の細胞に対して35 mm の培養皿1枚当たり2-4マイクログラムのDNAをリン酸カルシウム法により37度で30分間、BDNF—mK0-FM14発現遺伝子ベクターの導入を行なった。この遺伝子導入の後、約12時間から2日間に細胞に発現した蛍光タンパクを蛍光顕微鏡で検出し色の変化を追跡する実験に用いた。緑色蛍光シグナル励起には490DF20 (0MEGA) に10%減光フィルターを装着したものを、緑色蛍光シグナル検出フィルターは535DF35 (0MEGA) を用いた。オレンジ色蛍光シグナル励起には546DF10 (0MEGA) を、オレンジ色蛍光シグナル検出フィル

ターは 595RDF60 (OMEGA) を用いた。ダイクロイックミラーは 505DRLPXR (OMEGA) を使用した。視野絞りを調節して、ラット海馬ニューロンのソーマ部分 (細胞体) のみを、550DF30 (OMEGA) を使用して強い緑色光でオレンジ色蛍光のみを退色させた。オレンジ蛍光シグナル/緑色蛍光シグナルの比 (Ratio) から計算しソーマから神経突起への BDNF—mKO-FM14 の移動を観察した (図33、34)。図34の白矢印は BDNF—mKO-FM14 がソーマ部分から神経突起の先端へ向かって移動している様子を示す。

実施例7:単量体蛍光蛋白質 mKO と2量体(多量体) 蛍光蛋白質 MiCy を用いた Caspase3 活性測定プローブ

分子内 FRET を行う際は少なくとも一種は単量体であるべきである。(A) 単量体 (白) と2 量体 (黒) の組み合わせ (図35A)。2 量体 (多量体) 蛍光蛋白質 MiCy と単量体蛍光蛋白質 mKO の組み合わせはこのパターンとなる。例えば、2 量体 (白) と2 量体 (黒) の組み合わせはポリマーのように連なってしまうことが考えられる (図35B)。単量体蛍光蛋白質 mKO と2 量体蛍光蛋白質 MiCy は MiCy の蛍光スペクトルと mKO の吸収スペクトルに重なりがあるため、両者を用いた FRET (蛍光 共鳴エネルギー移動法) 測定が可能である (図36)。そこで、MiCy と mKO を Caspase3 の認識配列である DEVD (Asp-Glu-Val-Asp) を含んだリンカーでつなぎ (アミノ酸配列を配列番号35に示し、塩基配列を配列番号36に示す)、Caspase3 の活性化に伴うリンカー配列の切断を FRET により測定した。

## (1) in vitro での Caspase3 活性測定

MiCy-linker-mKO の順に繋ぎ、大腸菌発現ベクターpRSET<sub>B</sub>の BamH1-EcoR1 サイトにサブクローニングして大腸菌 JM109 (DE3) に発現させた。リンカーの配列は GGSGGDEVDGTGGS (Gly-Gly-Ser-Gly-Gly-Asp-Glu-Val-Asp-Gly-Thr-Gly-Gly-Ser) を用いた。これのコンストラクトを MiCy-DEVD-mKO とした。発現したリコンビナント融合蛋白質は Ni-NTA アガロースで精製した。精製したリコンビナント融合蛋

白質をセファデックス G-25 カラムでゲルろ過を行い 150mM KC1、50mM HEPES-KOH pH7. 4 溶液にバッファー置換した。活性測定にはリコンビナント Active-Caspase 3 (MBL: BV-1083-9) を用いた。20mM HEPES-KOH pH7. 4、100mM NaC1、0. 1% CHAPS、10% sucrose 溶液中に各リコンビナント融合蛋白質を 1mg/ml になるようにして、リコンビナント Active-Caspase3 を 1unit 加えて 30 度で 3 時間反応させた。反応前と反応後の反応液の蛍光スペクトルを 440nm で励起して測定した。測定には蛍光分光光度計 F-2500 (HITACHI) を使用した。その結果、Caspase3 添加まえはFRET がおこって mKO の蛍光ピーク (559nm) が現れているが、添加後にはリンカーの切断による FRET の解消により mKO の蛍光ピーク (559nm) は消失し、MiCy の蛍光ピーク (495nm) のみとなった (図 3 7)。

## (2) in vivo での Caspase3 活性測定

MiCy-DEVD-mKO を動物細胞での発現ベクターpCS2+の BamH1-EcoR1 サイトにサブクローニングした。作製したベクターを Polyfect (キアゲン) を用いて HeLa -S3 細胞に遺伝子導入した。遺伝子導入 24 時間後に培養液から 500 ng/ml 抗 Fas 抗体 (CH-11:MBL)、 $10 \mu g/ml$  サイクロヘキシミド、HBSS (Hanks' Balanced Salt Solution) 溶液に置換してアポトーシスを誘導し、Caspase3 活性測定のイメージングをおこなった。

顕微鏡は IX-70 (OLYMPUS) を用いた。励起フィルターは 440AF21 (OMEGA)、ダイクロイックミラーは 455DRLP (OMEGA) を用いた。蛍光シグナルの検出は 480ALP (OMEGA) のフィルターを通してカラー3CCD カメラ ASHURA (浜松ホトニクス) で行い、Green チャンネルで Mi Cy の蛍光シグナルを、Red チャンネルで mKO の蛍光シグナルを検出した。その結果、HeLa 細胞でのアポトーシスに伴い、Caspase3 が活性化されて導入遺伝子の翻訳産物のリンカーが切断され、FRET が解消して Red チャンネルのシグナルが低下し、Green チャンネルのシグナルが上昇する現象が観察された。 Red/Green の Ratio (比) は Caspase3 の活性化に伴い低下した。また、HeLa 細胞のアポトーシスによる形態変化も観察された (図38)。

実施例8:イシサンゴからの新規色素蛋白遺伝子の単離、新規蛍光蛋白の作製、 及び特性解析

### (1) total RNA の抽出

珊瑚より色素蛋白質の遺伝子の単離を行った。材料にはコモンサンゴ (Montipora. sp) を用いた。凍結したコモンサンゴを乳鉢で砕き、湿重量 1 グラムに"TRIzol" (GIBCO BRL) を 7.5m 1 加えてホモジナイズし、1500×g で 10 分間遠心した。上清にクロロホルム 1.5m 1 を加え、15 秒間攪拌した後、3 分間 静置した。7500×g で 15 分間遠心した。上清にイソプロパノール3.75m 1 を加え、15 秒間攪拌した後、10 分間遠心した。上清にイソプロパノール3.75m 1 を加え、15 秒間攪拌した後、10 分間静置した。17000×g で 10 分間遠心した。上清を捨て70%エタノールを 6ml 加えて 17000×g で 10 分間遠心した。上清を捨て、沈殿をDEPC 水 200  $\mu$  1 で溶解した。DEPC 水で溶解した total RNA を 100 倍に希釈して、0.D. 260 と 0.D. 280 の値を測定して RNA 濃度を測った。53  $\mu$  g の total RNA を得た。

## (2) First strand cDNA の合成

total RNA 4μg を使用し、First strand cDNA の合成キット"Ready To Go" (Amersham Pharmacia)により cDNA(33μ1)を合成した。

## (3) Degenerated PCR

合成した First strand cDNA(33 $\mu$ 1)のうち 3 $\mu$ 1 を鋳型として PCR を行った。 プライマーのデザインは既知の蛍光蛋白のアミノ酸配列を見比べて、似ている部分を抜き出し、塩基配列に変換し直し作製した。

#### 使用プライマー

- 5'- GAAGGRTGYGTCAAYGGRCAY-3' (primer1) (配列番号74)
- 5' ACVGGDCCATYDGVAAGAAARTT -3' (primer2) (配列番号75)

Iはイノシン、Rは A 又は G、Y は C 又は T、Y は A, C 又は G、D は A, G 又は T S は C 又は G、H は A, T 又は C を示す。

### PCR 反応液組成

テンプレート (first strand cDNA)  $3\mu 1$ 

X10 tag  $\cancel{N}$   $\cancel{y}$   $\cancel{y}$ 

2.5 mM dNTPs  $4 \mu 1$ 

 $100\,\mu\,\mathrm{M}$  primer1  $1\,\mu\,1$ 

 $100\,\mu\,\mathrm{M}$  primer2 .  $1\,\mu\,1$ 

 $\lesssim$   $\forall$  Q  $\rightarrow$  35  $\mu$  1

taq polymerase (5U/ul)  $1 \mu l$ 

PCR 反応条件

94℃ 1分(PAD)

94℃ 30秒(変性)

52℃ 30 秒(鋳型へのプライマーのアニーリング)

72℃ 1分 (プライマーの伸長)

上記3ステップを35サイクル行った。

72℃ 7分(最後の伸長)

### 4℃ 保持

一回目の PCR 反応で得られた増幅産物  $1\mu1$  をテンプレートとして、もう一度 同じ条件で PCR を行った。アガロースゲル電気泳動で、350bp を切り出し、精製 した。

#### (4) サブクローニング及び塩基配列の決定

精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配列を DNA シークエンサーにより決定した。得られた塩基配列を他の蛍光蛋白遺伝子の塩基配列と比較してその DNA 塩基配列が蛍光蛋白由来のものであるかを判断した。蛍光蛋白遺伝子の一部であると判断したものに関して、5°-RACE 法およ

び3'-RACE 法による遺伝子全長のクローニングを行った。

### (5) 5'-RACE 法

Degenerated PCR で得られた DNA 断片の 5'側の塩基配列を決定するために 5'-RACE System for Rapid Amplification of cDNA Ends, Version 2.0 (GIBCO BRL) を用いて、5'-RACE 法を行った。鋳型として(1)で調整した total RNA を 5μg 使用した。

dC-tailed cDNA の一回目の増幅には

- 5'-GGCCACGCGTCGACTAGTACGGGIIGGGIIGGGIIG-3' (primer3) (配列番号76)
- 5' CTCAGGGAATGACTGCTTTACAT -3' (primer4) (配列番号77) のプライマーを用いた。
- Iはイノシンを示す。
  - 二回目の増幅には
- 5'-GGCCACGCGTCGACTAGTAC-3' (primer5) (配列番号78)
- 5' GTCTTCAGGGTACTTGGTGA -3' (primer6) (配列番号79)

のプライマーを用いた。PCR 反応条件等はキットのプロトコールに準じた。

アガロースゲル電気泳動で、増幅された 350bp のバンドを切り出し、精製した。 精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。 大腸菌株 (TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、 白いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配列を DNA シークエンサーにより決定した。

### (6) 3'-RACE 法

Degenerated PCR で得られた DNA 断片の 3'側部分は、(4) の塩基配列決定で得られた情報を基に作製したプライマーとオリゴ dT プライマーの PCR で得た。鋳型として (2) で調整した first strand cDNA を  $3\mu1$  使用した。

作成したプライマーは、

5'- ATGTAAAGCAGTCATTCCCTGAG-3' (primer7) (配列番号80)

### PCR 反応液組成

テンプレート (first strand cDNA)  $3\mu 1$ 

X10 tag  $\cancel{N}$   $\cancel{y}$   $\cancel{y}$ 

2.5mM dNTPs  $4 \mu 1$ 

 $20\,\mu\,\mathrm{M}$  primer7  $1\,\mu\,\mathrm{l}$ 

10μM オリゴ dTprimer 1μ1

ミリQ 35 μ 1

taq polymerase (5U/ $\mu$ 1) 1  $\mu$ 1

PCR 反応条件

94°C lmin (PAD)

94℃ 30sec (変性)

52℃ 30sec (鋳型へのプライマーのアニーリング)

72℃ 1min (プライマーの伸長)

上記3ステップを30サイクル行った。

72℃ 7min (最後の伸長)

## 4℃ 保持

アガロースゲル電気泳動で、増幅された約 650bp のバンドを切り出し、精製した。精製した DNA 断片を pT7-blue vector (Novagen) にライゲーションした。大腸菌株(TG1) にトランスフォーメーションしてブルーホワイトセレクションを行い、白いコロニーの大腸菌より plasmid DNA を精製して、挿入された DNA 断片の塩基配列を DNA シークエンサーにより決定した。

### (7) 大腸菌での蛋白発現

得られた全長の塩基配列より、蛋白のN末端に相当する部分でプライマーを作製し、C末端側はオリゴ d T プライマーを使用して、(2) で調整した First strand cDNA を鋳型として PCR を行った。全アミノ酸配列および全塩基配列を配列表の配

列番号37及び38に示す。配列番号37に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質を COCP と称する。

### 使用プライマー

5' - CCCGGATCCGACCATGGCTACCTTGGTTAAAGA -3' (primer8) (配列番号81)

## PCR 反応液組成

テンプレート (first strand cDNA)	$3\mu1$		
X10 pyrobest バッファー	$5\mu1$		
2.5mM dNTPs	$4\mu1$		
100uM primer8	$1\mu1$		
100uM オリゴdTプライマー	$1 \mu 1$		
₹ y Q .	$35 \mu 1$		
pyrobest polymerase (5U/ $\mu$ 1)	$1\mu1$		

## PCR 反応条件

94°C 1min (PAD)

94℃ 30sec (変性)

52℃ 30sec (鋳型へのプライマーのアニーリング)

72℃ 1min (プライマー伸長)

上記3ステップを30サイクル行った。

72℃ 7min (最後の伸長)

4℃ 保持

アガロースゲルの電気泳動で、増幅された約800bpのバンドを切り出し、精製してpRSET vector(Invitrogen)のBamHI、EcoRI部位にサブクローニングして、大腸菌株 (JM109-DE3)で発現させた。発現蛋白はN末端にHis-tagが付くようにコンストラクトしたので発現蛋白はNi-Agarose gel (QIAGEN)で精製した。精製の方法は付属のプロトコールに準じた。次に精製した蛋白の性質を解析した。

### (8) 光吸収特性の解析

 $20\,\mu$  M 色素蛋白、 $50\,\text{mM}$  HEPES pH7. 9 溶液を用いて吸収スペクトルを測定した。このスペクトルのピークの値よりモル吸光係数を計算した。コモンサンゴ由来色素蛋白 (COCP) では  $576\,\text{nm}$  に吸収のピークが認められた (表 2 、図 3 9 )。また、pH4~10 で安定していた。(図 4 0)

#### 表 2

Montipora.spより単離された色素蛋白質(COCP)の特性

	吸収極大	蛍光極大	モル吸光係数	量子収率	pH感受性	アミノ酸数
COCP	576nm	_	64000(576nm)	-	なし	221a.a.
keima616	440nm	616nm	28000(440nm)	0.24	あり	222a.a.

### (9) 色素蛋白質から蛍光蛋白質への改変

COCP は蛍光蛋白質ではない。しかし COCP の 4 番目のメチオニンと 2 番目のセリンの間にバリンを挿入し、94 番目のヒスチジンをアスパラギンに、142 番目のアスパラギンをセリンに、157 番目のアスパラギンをアスパラギン酸に、202 番目のリジンをアルギニンに、206 番目のフェニルアラニンをセリンに置き換えることにより蛍光性を獲得した。この改変蛍光蛋白質を COCP-FL とした(アミノ酸配列を配列番号 3 9 に示し、塩基配列を配列番号 4 0 に示す)。COCP-FL は 560nm に励起のピークを持つ。この励起によって蛍光スペクトルは 600nm にピークを示す。

#### (10)ストークスシフトの大きな赤色蛍光蛋白質の作製

COCP-FL の 62 番目のセリンをフェニルアラニンに、93 番目のイソロイシンをトレオニンに、124 番目のバリンをトレオニンに、159 番目のフェニルアラニンをチロシンに、192 番目のバリンをイソロイシンに、214 番目のセリンをアラニンに置き換えることにより COCP-FL とは異なる蛍光をもつ蛋白質を獲得した。この改変蛍光蛋白質を keima616 (アミノ酸配列を配列番号 4 1 に示し、塩基配列を配列番

号42に示す)とした。440nm に励起のピークをもち、この励起によって蛍光スペクトルは616nm にピークを持つ(図41、表2)。ストークスシフトは176nmと非常に大きな値である。従来の蛍光蛋白質に比べ励起波長域と蛍光波長域を大きくとることができ、蛍光測定時に効率よく測定できる。また、同時多色蛍光測定も可能である。同一励起波長をもつ蛍光色素を用いることによりレーザーなど単一波長での励起による二つの波長での測光ができる。いままでの蛍光蛋白では同じ励起スペクトルをもつ蛋白がないためできなかったことで、これらの蛋白を用いることで励起のちがいによる測定のぶれという問題を解決できる。

# (11) ストークスシフトの大きな橙色蛍光蛋白質の作製

Keima616 の 62 番目のフェニルアラニンをメチオニンに、63 番目のグルタミンをシステインに置き換えることにより蛍光蛋白質を獲得した。この改変蛍光蛋白質を Keima570 (アミノ酸配列を配列番号 4 3 に示し、塩基配列を配列番号 4 4 に示す)とした。この Keima570 は Keima616 と同様 440nm に励起のピークを持ち、この励起により 570nm の蛍光のピークを示す(図 4 2)。ストークスシフトは 130nmと大きな値である。従来の蛍光蛋白質に比べ励起波長域と蛍光波長域を大きくとることができ、蛍光測定時に効率よく測定できる。また、同時多色蛍光測定も可能である。同一励起波長をもつ蛍光色素を用いることによりレーザーなど単一波長での励起による二つの波長での測光ができる。いままでの蛍光蛋白では同じ励起スペクトルをもつ蛋白がないためできなかったことで、これらの蛋白を用いることで励起のちがいによる測定のぶれという問題を解決できる。

## (12) pH 感受性の測定.

50mM の下記の緩衝液中で蛋白質 (Keima616 及び Keima570) の吸収スペクトルを測定した (図43及び44)。

各pHの緩衝液は次の通り、

pH4、5、5.5: 酢酸バッファー

pH6 : リン酸バッファー

pH6.6 : MOPS バッファー

pH7、7.5、8 : HEPES バッファー

pH9、10 : グリシンバッファー

pH7.5~10 でピークの値は安定していた。(図43及び図44)

### 実施例9

## (1) ストークスシフトの大きな単量体赤色蛍光蛋白質の作製

keim616の61番目のロイシンをグルタミンに、93番目のトレオニンをセリンに、 124番目のトレオニンをグルタミン酸に、189番目のチロシンをアルギニンに、191 番目のチロシンをグルタミン酸に置き換えることにより超遠心分子量測定により 分子量 30.1kDa の結果から、アミノ酸配列から予想されるおよそ 29kDa とほぼー 致することから単量体となった keima616 蛋白を獲得した。本改変蛍光蛋白質を cmkeima620 とした(図45)(アミノ酸配列を配列表の配列番号45に示し、塩基 配列を配列番号46に示す)。440nmに励起のピークをもち、この励起によって蛍 光スペクトルは 620nm にピークを持つ(図46)。ストークスシフトは 180nm と非 常に大きな値である。従来の蛍光蛋白質に比べ励起波長域と蛍光波長域を大きく とることができ、蛍光測定時に効率よく測定できる。また、同時多色蛍光測定も 可能である。同一励起波長をもつ蛍光色素を用いることによりレーザーなど単一 波長での励起による二つの波長での測光ができる。いままでの蛍光蛋白では同じ 励起スペクトルをもつ蛋白がないため出来なかったことで、これらの蛋白を用い ることで励起のちがいによる測定のぶれという問題を解決できる。また、全体の 分子量をおさえ且つ蛍光蛋白質自身の間で多量体形成による相互作用がないため、 ラベル分子の性質変化を最小限にとどめることができる。

(2) ストークスシフトの大きな単量体赤色蛍光蛋白質の改良 cmkeim616 の 62 番目のフェニルアラニンをロイシンに置き換えることにより

cmkeima620 のフォールディング効率が上昇したものを得た。本改変蛍光蛋白質をmkeima620 とした(アミノ酸配列を配列表の配列番号47に示し、塩基配列を配列番号48に示す)。440nmに励起のピークをもち、この励起によって蛍光スペクトルは620nmにピークを持つ。ストークスシフトは180nmと非常に大きな値である。cmkeima620よりも相対的な蛍光強度が高いため(図46、47)、単量体でもkeima616と同様に十分使いやすくなっている。

実施例10:ストークスシフトの大きな蛋白質を用いた一波長励起二波長測光型 蛍光相互相関分光法の測定系の開発

分子間相互作用を測定するための手法として、蛍光分子を利用した蛍光相互相関分光法(FCCS)がある。これは2つの蛍光分子をプローブとして用いることにより分子間相互作用をモニタリングできる。

現在用いられている2つの異なる蛍光分子を用いた2 波長励起FCCS 測定において相互相関の感度を下げる大きな要員として色収差による2 波長の測定領域の重なりのずれがあげられる。Keima616とECFPのような一つの波長で励起できしかも蛍光が分離できる蛍光蛋白質の組み合わせを用いた一波長励起FCCS ではこれを回避する事ができるため、FCCS 測定の感度の上昇が期待される(図48)。また、Fluorescence Resonance energy transfer (FRET)を回避できるため、FCCSでの測定が簡便化され、蛋白質間相互作用のFCCSによる検出に適している。従ってストークスシフトが大きい蛍光蛋白質であるkeima616を用いることによりFCCSによる蛋白質間相互作用の検出が簡便かつ強力なものになると思われる。

## (1) Caspase-3の活性検出

### (a) 蛍光相互相関測定における装置

蛍光相互相関測定にはTCS SP2 SOBS (Leica) とFCCSシステムを用いた。EGFP-(スペーサー) DEVD-mRFP1には、458 nm Argon ion Laserと594 nm HeNe Laserを用いて2 波長励起を行なった。またECFPとKeima616の組み合わせの蛋白質には458nm

Argon Laserを用いた。受光用バンドパスフィルタはEGFP:500-550、mRFP1:607-683 を、ECFP:470-500、keima616:535-585を用いた。

## (b) 蛍光相互相関測定の解析

Caspase-3 により切断されるアミノ酸配列DEVDをEGFPとmRFPの間、keima616と ECFPの間に導入し(図49)、リコンビナントEGFP-DEVDmRFP1(x2)(アミノ酸配列を配列表の配列番号49に示し、塩基配列を配列番号50に示す)、ECFP-(スペーサー)DEVD-keima616(アミノ酸配列を配列表の配列番号51に示し、塩基配列を配列番号51に示し、塩基配列を配列番号52に示す)、keima616-(スペーサー)DEVD- ECFP(アミノ酸配列を配列表の配列番号53に示し、塩基配列を配列番号54に示す)を作製した。発現蛋白質はN末端にHis-tagがつくようにコンストラクトしたので発現蛋白質はNi-Agarose gel(QIAGEN)で精製した。精製方法は付属のプロトコールに準じた。次にそれらの蛋白質を用いて相関作用を解析した。

相互相関の定量的な評価は、relative amplitude という相互相関関数の振幅  $(G_{cross}(0))$  を自己相関関数の振幅  $(G_{lower}(0))$  で割算した値を用いた。 EGFP-DEVD-mRFP1(x2) では、 $G_{cross}(0)$   $/G_{lower}(0)$  は約 0.4 であった(図 5.1)。 Caspase-3 の添加により  $G_{cross}(0)$  の減少が観られた(図 5.0)。

ECFP と keima616 の組み合わせでは  $G_{cross}$  (0)  $/G_{Iower}$  (0) は 0.4 であった (図 5 1)。 Caspa se-3 の添加により  $G_{cross}$  (0) の迅速な減少が見られた。  $G_{cross}$  (0) の減少は Caspa se-3 添加により蛍光相関が無くなっていることを示している。 EGFP-DEVD-mRFP よりも ECFP と Keima616 を組み合わせた蛋白質がより短時間で相関が無くなっておりこれにより後者の組み合わせがより蛍光相互相関法により簡便かつ迅速に蛋白質の相互作用を示すことが明らかになった。

# (c) SDS-PAGEによる蛋白質間相互作用の解析

keima616-DEVD-ECFPをCaspase-3で反応させるとkeima616とECFPの大きさのバンドが確認出来た。これらの蛋白質はCaspase-3によってDEVDが切断されたことを

意味する(図52)。Native-PAGEにおいても同様に反応後に2つのバンドが確認され、それぞれがkeima616とECFPであることが同定され、蛍光検出でもCaspase-3の活性があることが検出できた(図52)。

# (2) カルモジュリンとの相互作用

## (a) 蛋白質の合成・発現

カルモジュリンにはECFPを、M13にはKeima616を繋いだ(図53)。ECFPーカルモジュリンのアミノ酸配列を配列番号55に示し、塩基配列を配列番号56に示す。また、M13-Keima616のアミノ酸配列を配列番号57に示し、塩基配列を配列番号58に示す。それらの融合蛋白質は大腸菌株(JM109-DE3)で発現させた。発現蛋白はN末端にHis-tagがつくようにコンストラクトしたので発現蛋白はNi-Agarosegel(QIAGEN)で精製した。精製方法は付属のプロトコールに準じた。次にそれらの蛋白質を用いて相関作用を解析した。

# (b) 蛍光相互相関測定における装置

蛍光相互相関測定にはConfoCor2(Carl Zeiss)とLSM510 version3.2を用いた。 458 nm Argon ion Laserを用いた。受光用バンドパスフィルタはECFP:475-525、 Keima616:LP610を用いた。

### (c) 蛍光相互相関測定の解析

相互相関の定量的な評価は、relative amplitudeという相互相関関数の振幅  $(G_{cross}(0))$ を自己相関関数の振幅  $(G_{lorer}(0))$  で割算した値を用いた。EGTAによりカルシウムイオンをキレートしたサンプルでは $G_{cross}(0)$  / $G_{lorer}(0)$  は約0.005であった(図54)。しかしカルシウムイオンの添加により $G_{cross}(0)$  の値の上昇が確認できた(図55)。この結果はカルシウム依存的な蛋白質の相互作用を検出したことを示している。これにより蛍光相互相関法により蛋白間相互作用が迅速且つ簡便に測定できることが明らかになった。

### 産業上の利用可能性

本発明により、単量体で存在することができる新規な蛍光蛋白質(mKO)が 提供されることになった。二量体の蛍光蛋白質KOによるHeLa細胞でのミト コンドリアラベルにおいて、ミトコンドリアが粒々にラベルされ、本来のミトコ ンドリア像は得られない。しかし、単量体の蛍光蛋白質mKOでミトコンドリア をラベルした場合には正常な細長いひも状のミトコンドリア像が得られ、ダイナ ミックなミトコンドリアの動きも観察される。このような単量体化による有効性 がミトコンドリア分子のラベルにより確認された。

また本発明の蛍光蛋白質 (keima616, keima570) は、赤色、橙色の蛍光を放ち、励起のピークが 440nm (青色) である。ストークスシフト (励起のピーク値と蛍光のピーク値の差) は従来の赤色蛍光蛋白質 (DsRed、HcRed) では 20nm~30nm であるのに対し、本発明の赤色蛍光蛋白質が 176nm、橙色蛍光蛋白質が 130nm と非常に大きい。故に本発明の蛍光蛋白質は最大の励起で最大の蛍光を得ることができることを特徴とする。また、励起のピークが 440nm であるため、青緑蛍光蛋白質 (CFP) や緑色蛍光蛋白質 (GFP) との同時励起染色において両者の蛍光を非常に有効に取得することが可能である。さらに従来の赤色蛍光蛋白質の励起ピークが 560nm から 590nm であるのに対し、本発明の蛍光蛋白質は励起のピークが 440nm であるので、励起光を変えて従来の赤色蛍光蛋白質と同時に染色することも可能とした。

### 請求の範囲

- 1. 以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質。
- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、配列番号1に記載のアミノ酸 配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有し、かつ単量体で存在する蛋白質。
  - 2. 以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質。
  - (a)配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。
  - 3. 以下の(a) 又は(b) に示す蛍光蛋白質。
- (a) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は2 9に記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質;
- (b) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。
  - 4. 以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNA。
  - (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質
- (b)配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有し、かつ単量体で存在する蛋白質。
  - 5. 以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNA。

- (a) 配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b) 配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。
  - 6. 以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNA。
- (a) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質;
- (b) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。
  - 7. 以下の(a) 又は(b) に示すDNA。
- (a) 配列番号2に記載の塩基配列を有するDNA
- (b)配列番号2に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ配列番号2に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質であって、単量体で存在する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。
  - 8. 以下の(a)又は(b)に示すDNA。
  - (a) 配列番号4、6、8又は10に記載の塩基配列を有するDNA
- (b)配列番号4、6、8又は10に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつそれぞれ配列番号4、6、8又は10に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。
  - 9. 以下の(a)又は(b)に示すDNA。
  - (a) 配列番号12、14、16、18、20、22、24、26、28又は3

- Oに記載の塩基配列を有するDNA。
- (b) 配列番号12、14、16、18、20、22、24、26、28又は3 0に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を 有する塩基配列を有し、かつそれぞれ12、14、16、18、20、22、2 4、26、28又は30に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性 を有する蛋白質。
  - 10. 請求項4から9の何れかに記載のDNAを有する組み換えベクター。
- 11. 請求項4から9の何れかに記載のDNA又は請求項10に記載の組み換えベクターを有する形質転換体。
- 12. 請求項1から3の何れかに記載の蛍光蛋白質と他の蛋白質とから成る融合蛍光蛋白質。
- 13. 他の蛋白質が細胞内に局在する蛋白質である、請求項12に記載の融合蛋白質。
- 14. 他の蛋白質が細胞内小器官に特異的な蛋白質である、請求項12又は 13に記載の融合蛋白質。
  - 15. 他の蛋白質が蛍光蛋白質である、請求項12に記載の融合蛋白質。
  - 16. 分子内FRETを生じる、請求項15に記載の融合蛋白質。
- 17. 請求項12から14の何れか1項に記載の融合蛋白質を細胞内で発現させることを特徴とする、細胞内における蛋白質の局在または動態を分析する方法。
- 18. 請求項1から3の何れかに記載の蛍光蛋白質、請求項4から9の何れかに記載のDNA、請求項10に記載の組み換えベクター、請求項11に記載の形質転換体、又は請求項12から16の何れか1項に記載の融合蛋白質を含む、蛍光試薬キット。
  - 19. 以下の(a)又は(b)に示す色素蛋白質。
  - (a) 配列番号37に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
  - (b)配列番号37に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、

置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質。

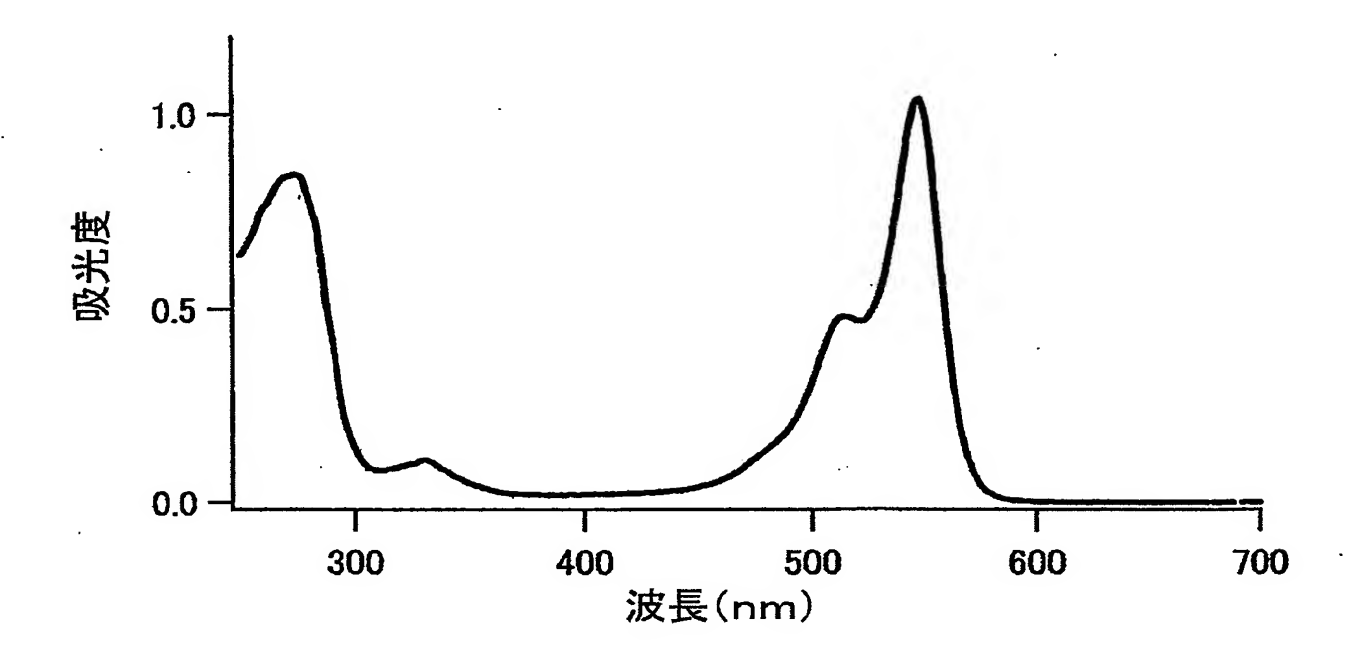
- 20. 以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質。
- (a) 配列番号39に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号39に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有する蛋白質。
  - 21. 以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質。
  - (a)配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b) 配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有し、かつ100nm以上のストークスシフトを有する蛋白質。
  - 22. 以下の(a) 又は(b) に示す色素蛋白質をコードするDNA。
  - (a) 配列番号37に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号37に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質。
  - 23. 以下の(a) 又は(b) に示す蛍光蛋白質をコードするDNA。
  - (a) 配列番号39に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号39に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有する蛋白質。
  - 24. 以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNA。
  - (a)配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b) 配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有し、かつ100nm以上のストークスシフトを有する蛋白質。
  - 25. 以下の(a)又は(b)に示すDNA。
  - (a) 配列番号38に記載の塩基配列を有するDNA;
- (b)配列番号、38に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ吸光特性を有する蛋白質をコード

する塩基配列を有するDNA。

- 26. 以下の (a) 又は (b) に示すDNA。
- (a) 配列番号4 0に記載の塩基配列を有するDNA;
- (b) 配列番号4 0 に記載の塩基配列において、1 から数個の塩基の欠失、置換 及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光特性を有する蛋白質をコード する塩基配列を有するDNA。
  - 27. 以下の (a) 又は (b) に示すDNA。
  - (a) 配列番号42、44、46又は48に記載の塩基配列を有するDNA;
- (b)配列番号42、44、46又は48に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ、蛍光特性を有し、100nm以上のストークスシフトを有する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。
- 28. 請求項22から27の何れかに記載のDNAを有する組み換えベクター。
- 29. 請求項22から27の何れかに記載のDNA又は請求項28に記載の 組み換えベクターを有する形質転換体。
- 30. 請求項19から21の何れかに記載の蛋白質と他の蛋白質とから成る融合蛋白質。
- 31. 他の蛋白質が細胞内に局在する蛋白質である、請求項30に記載の融合蛋白質。
- 32. 他の蛋白質が細胞内小器官に特異的な蛋白質である、請求項30又は31に記載の融合蛋白質。
  - 33. 他の蛋白質が蛍光蛋白質である、請求項30に記載の融合蛋白質。
  - 34. 分子内FRETを生じる、請求項33に記載の融合蛋白質。
- 35. 請求項30から32の何れか1項に記載の融合蛋白質を細胞内で発現させることを特徴とする、細胞内における蛋白質の局在または動態を分析する方法。

36. 請求項19から21の何れかに記載の蛍光蛋白質、請求項22から27の何れかに記載のDNA、請求項28に記載の組み換えベクター、請求項29に記載の形質転換体、又は請求項30から34の何れか1項に記載の融合蛋白質を含む、試薬キット。

図1



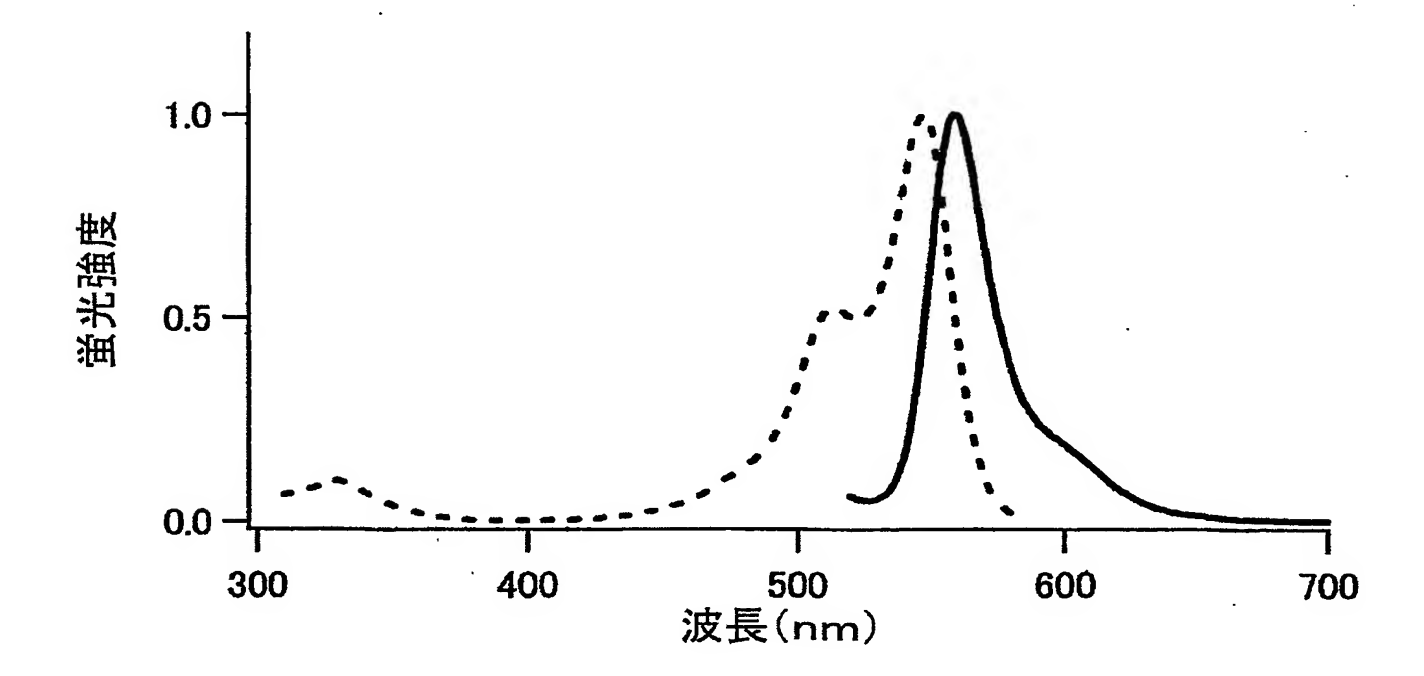


図3

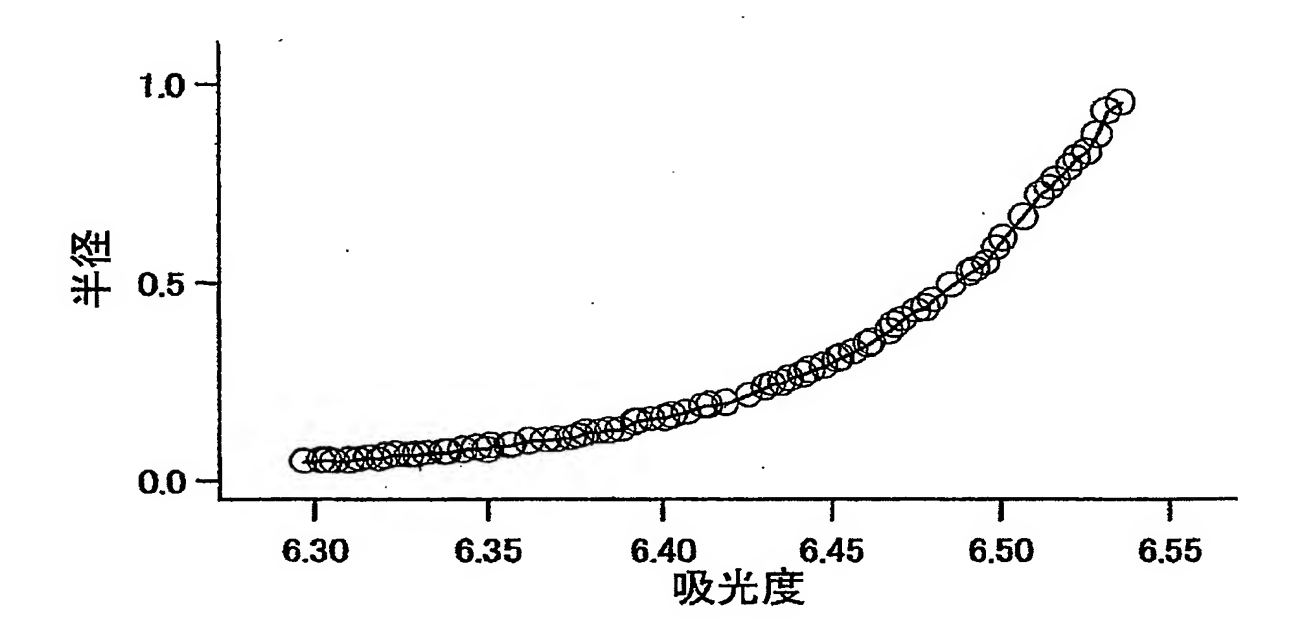
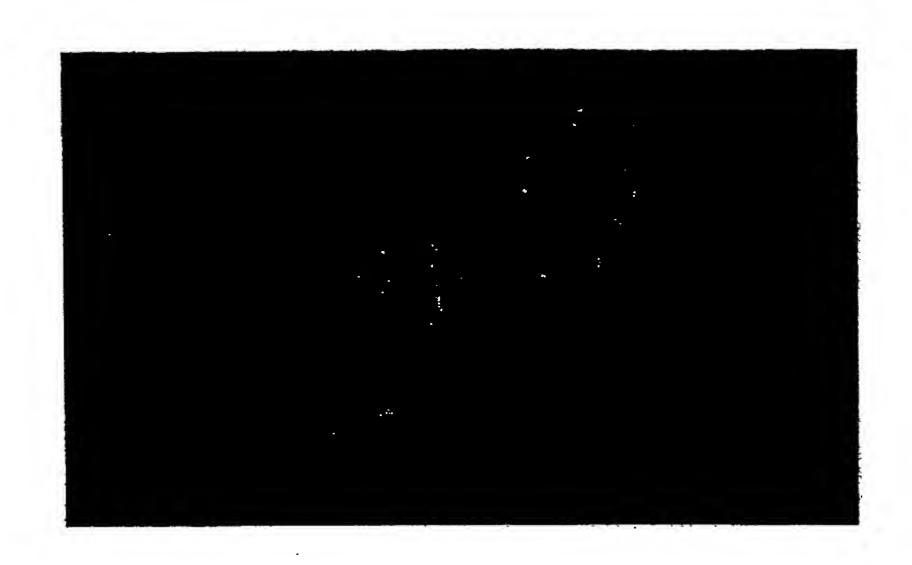




図 5



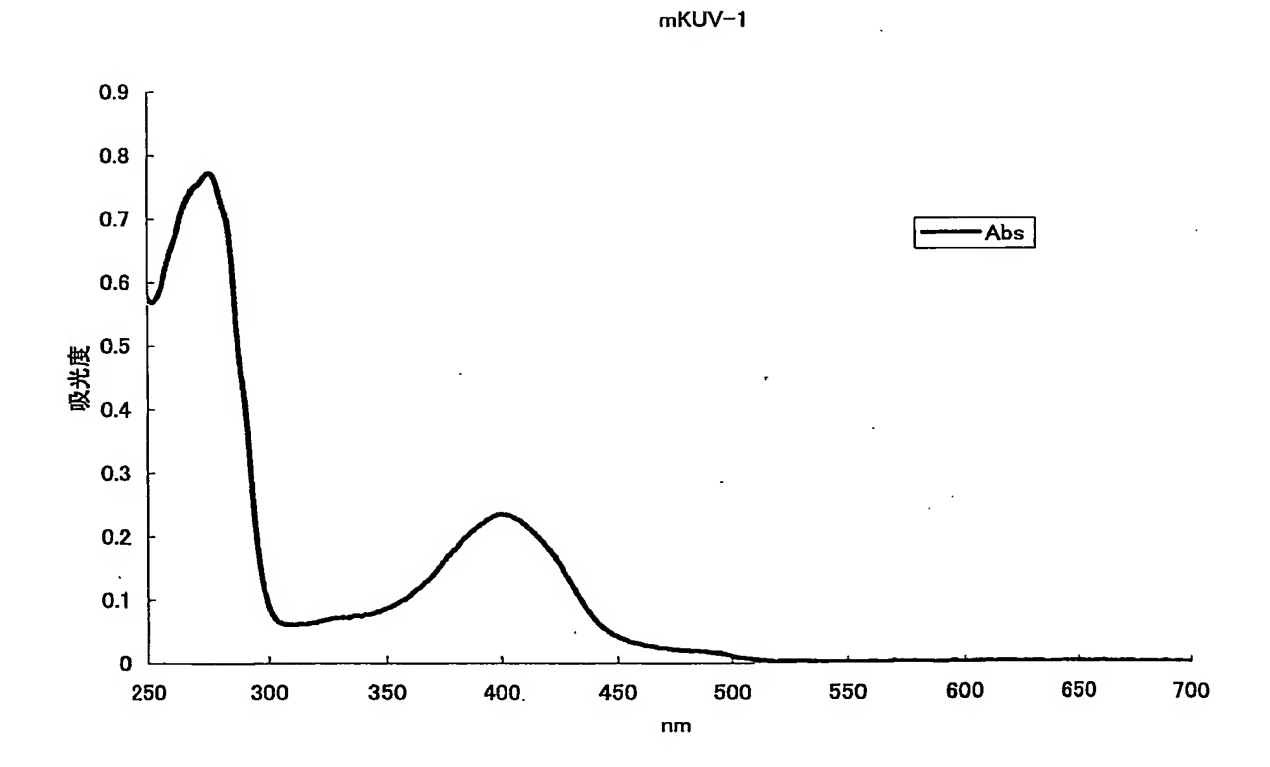
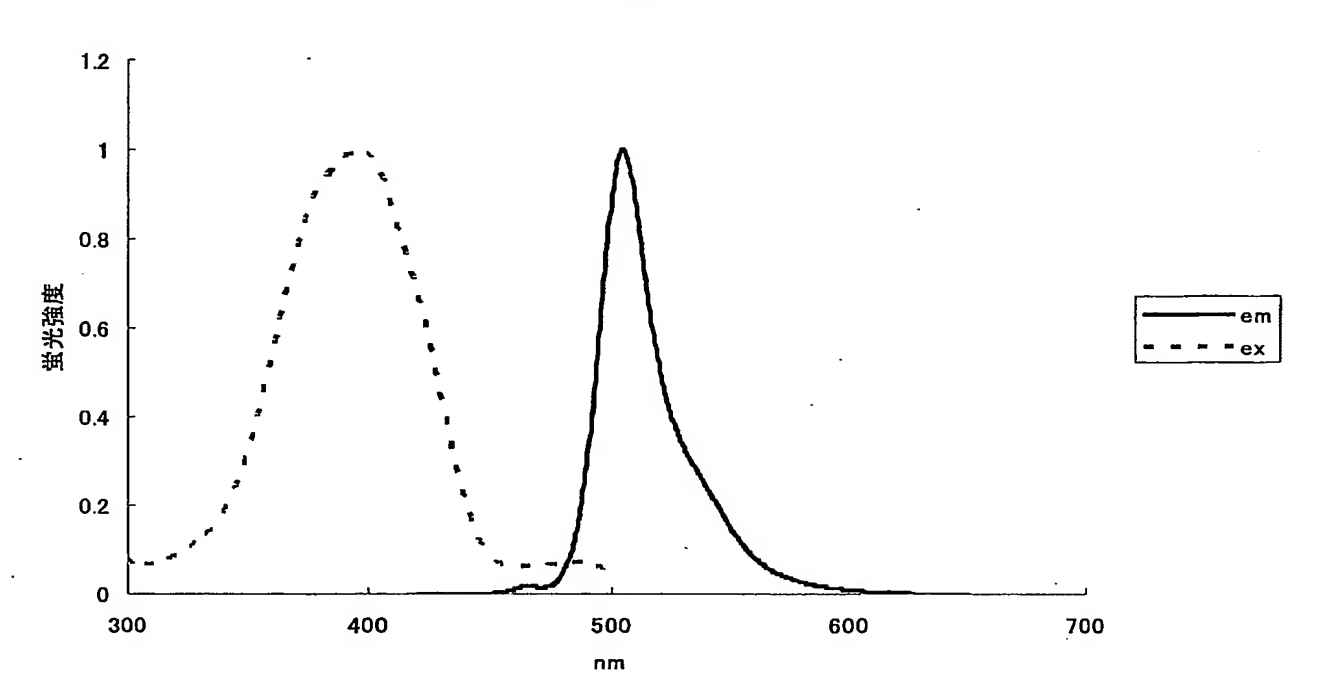
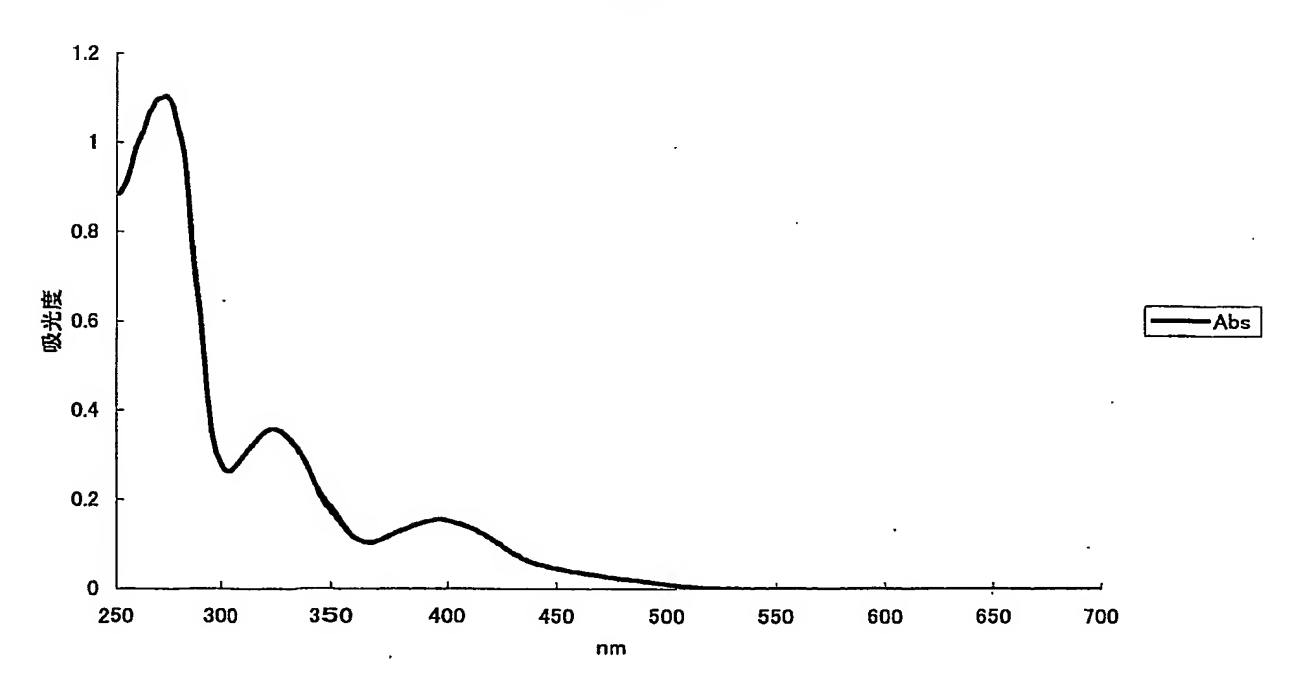


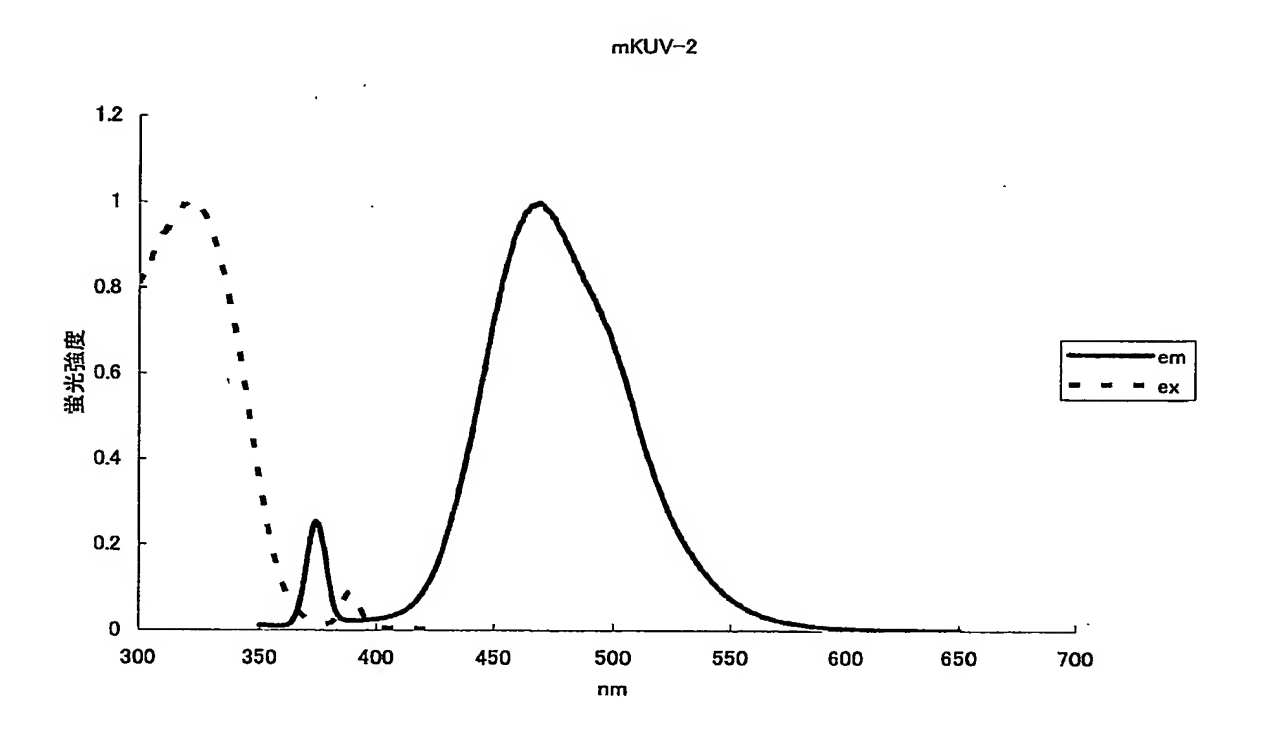
図 7





mKUV-2





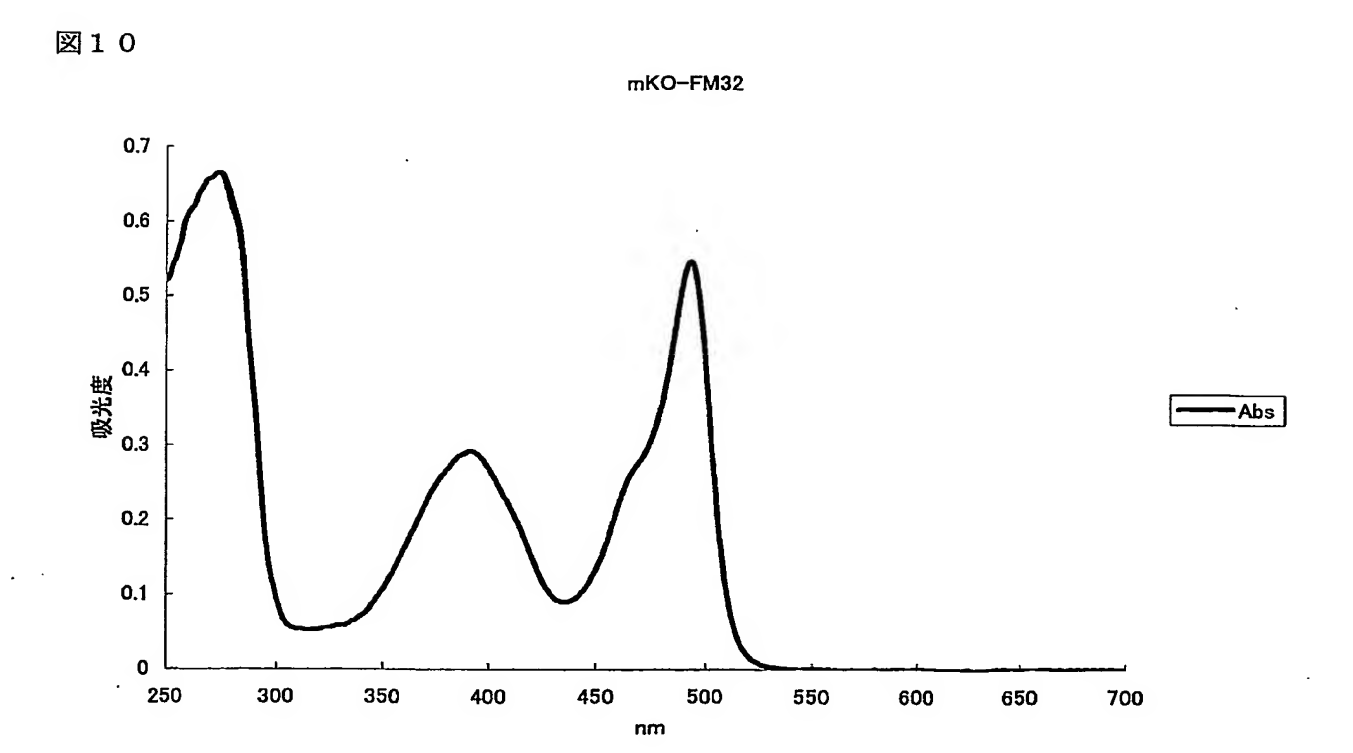
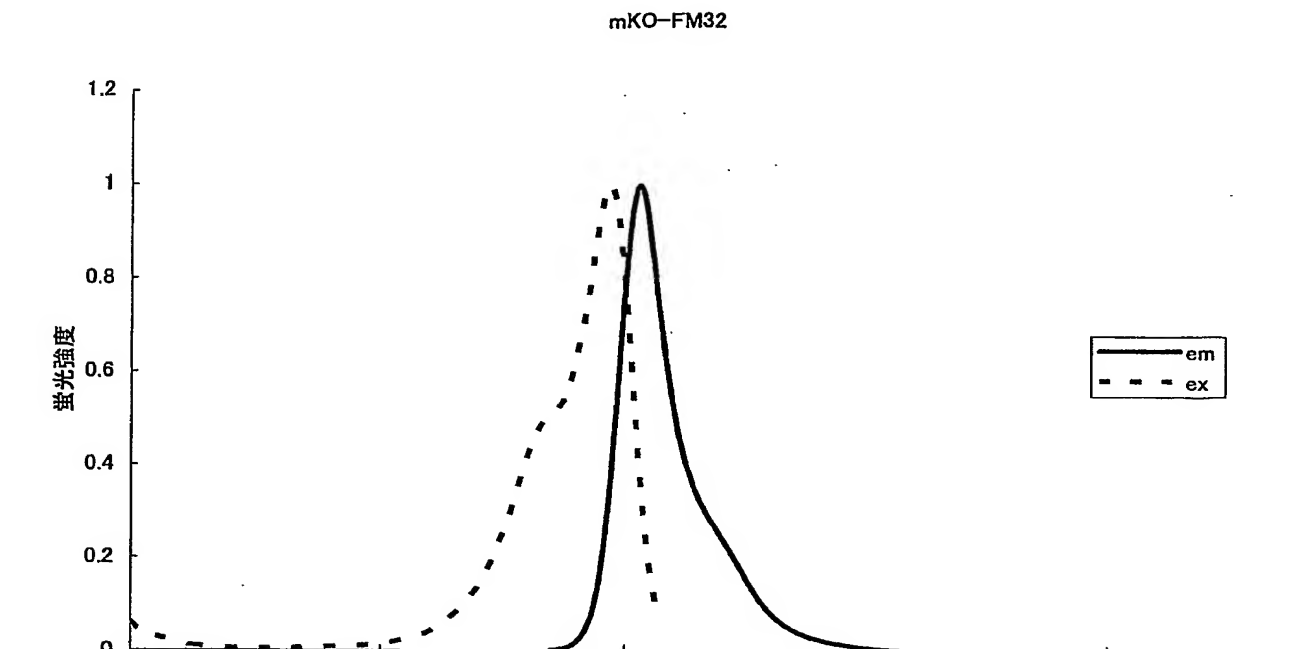


図11



500

nm

600

700

図12

300

400

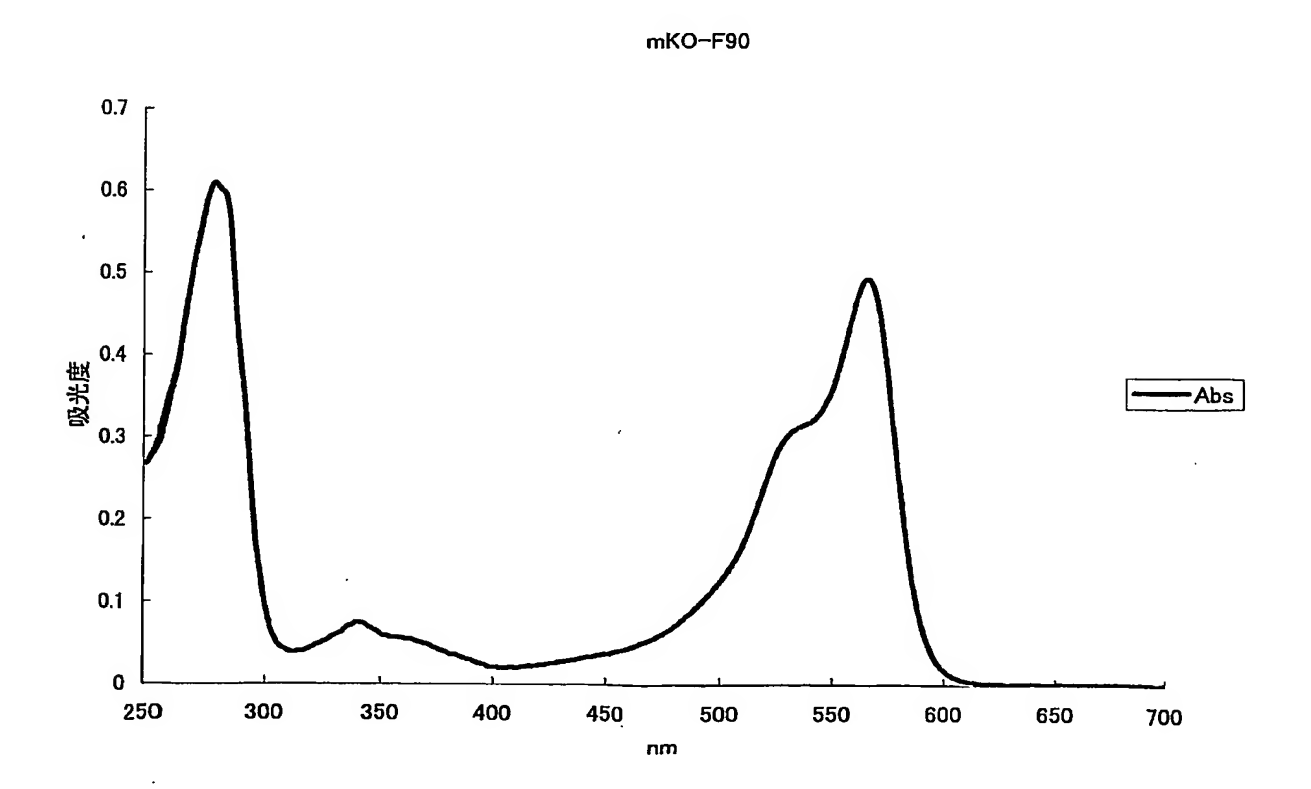


図13

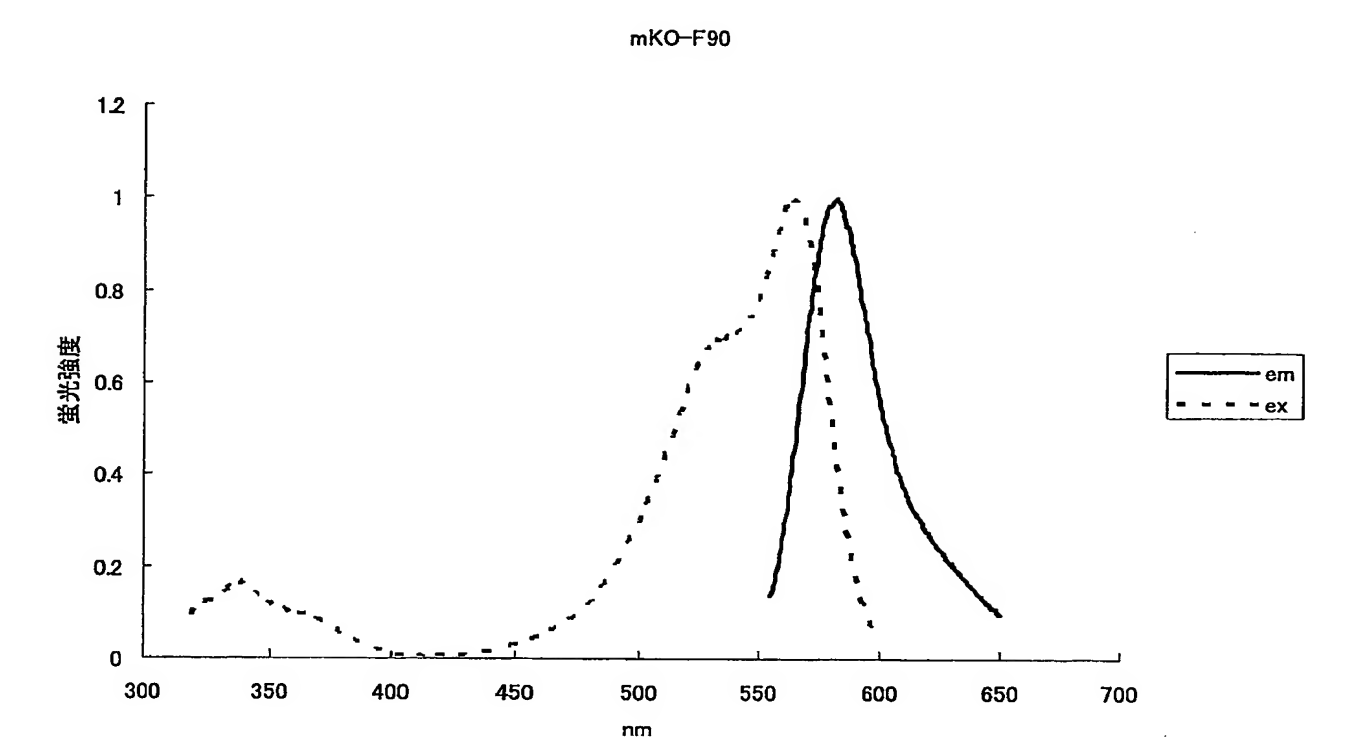


図14

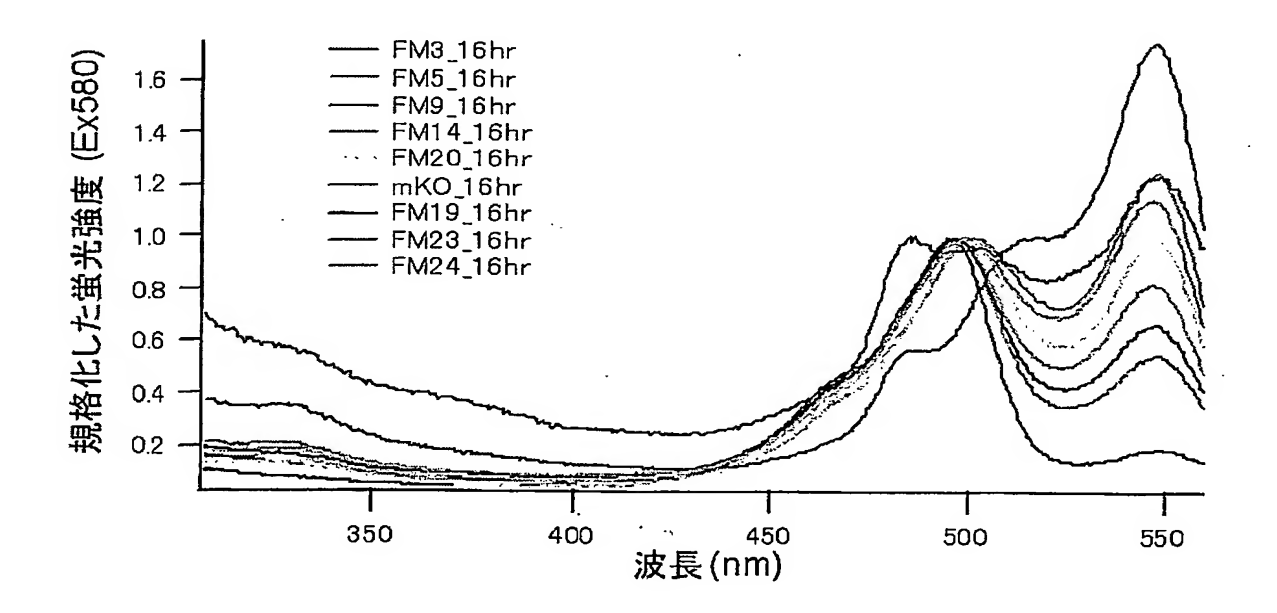


図15

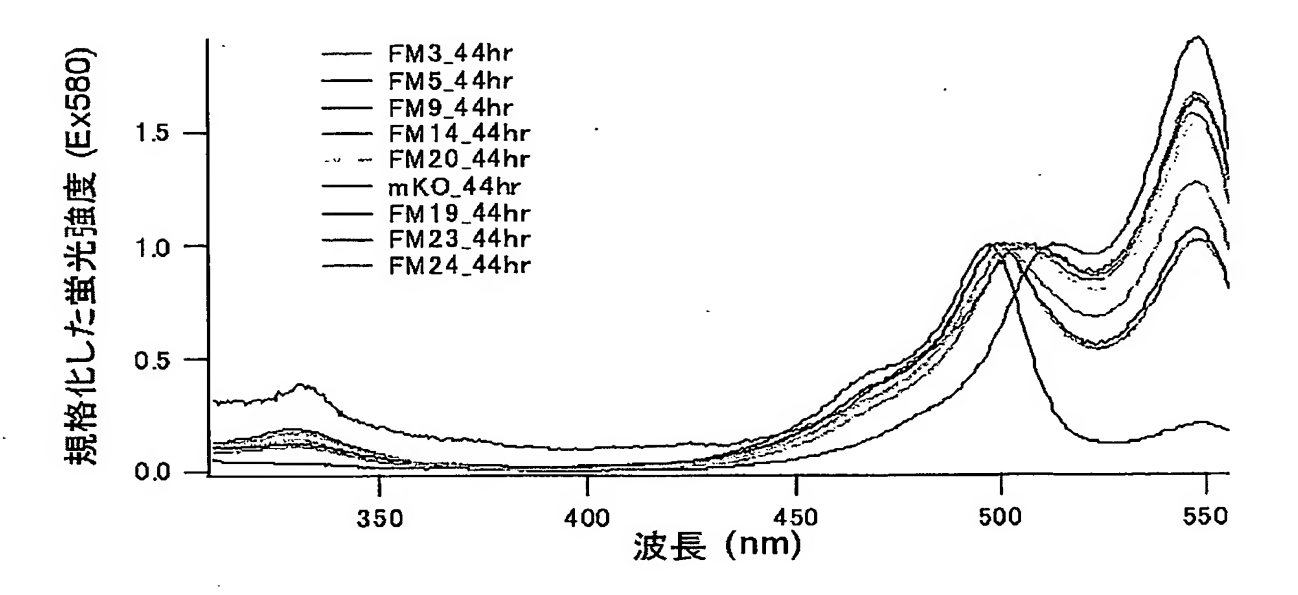


図16

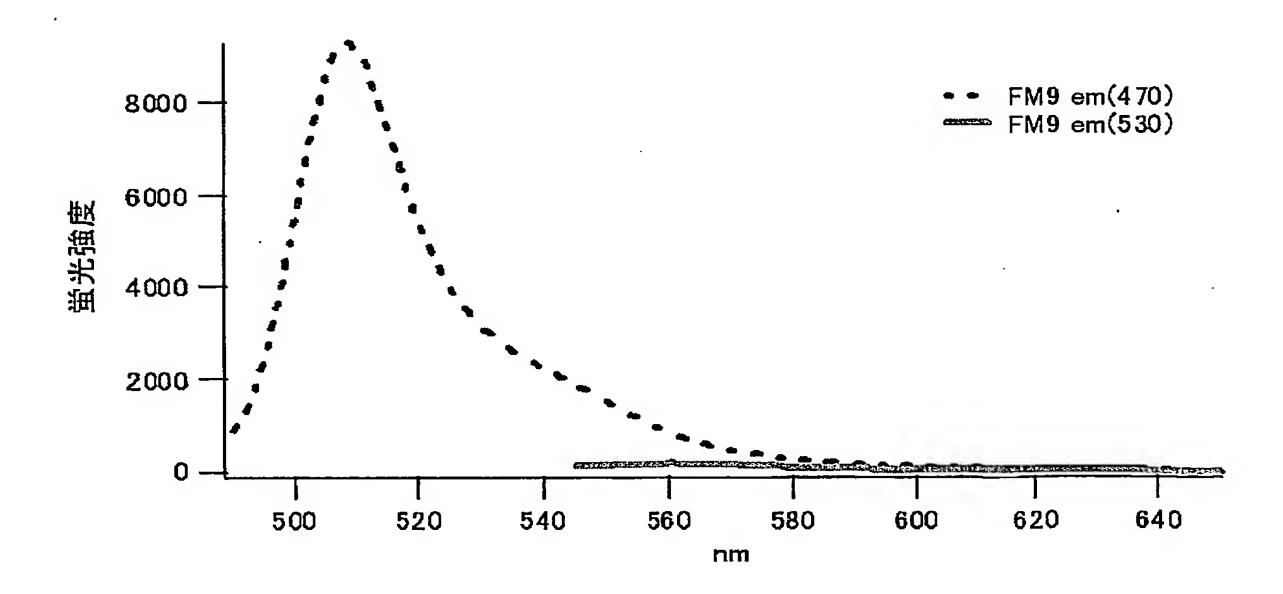


図17

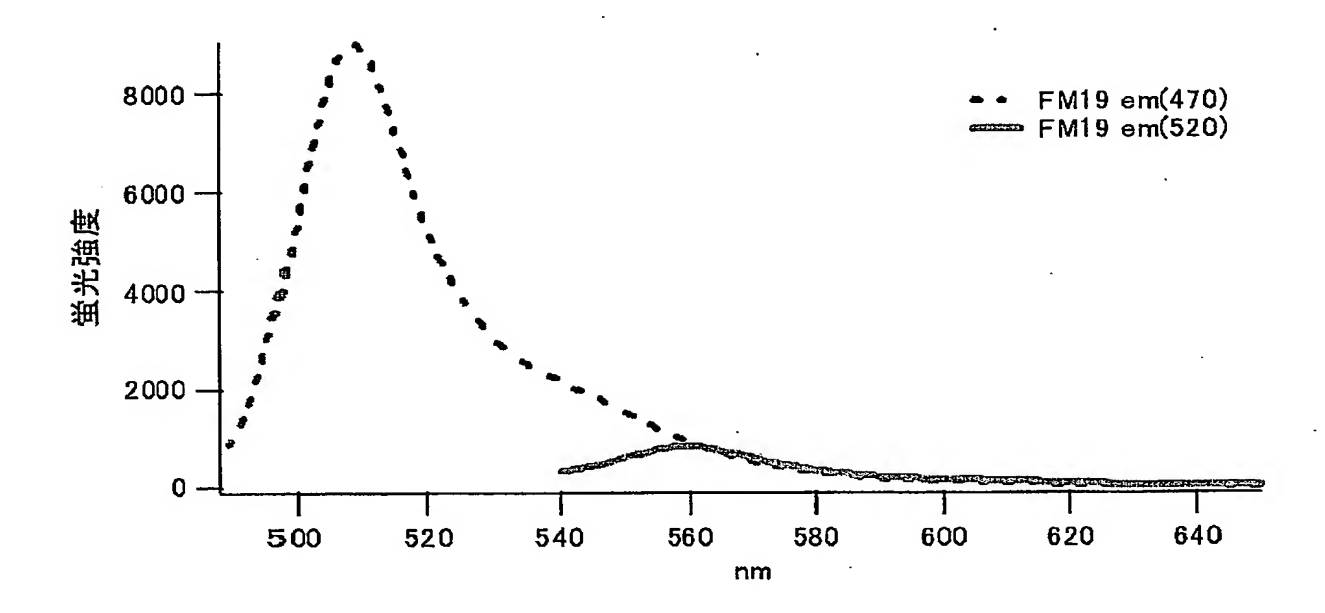


図18

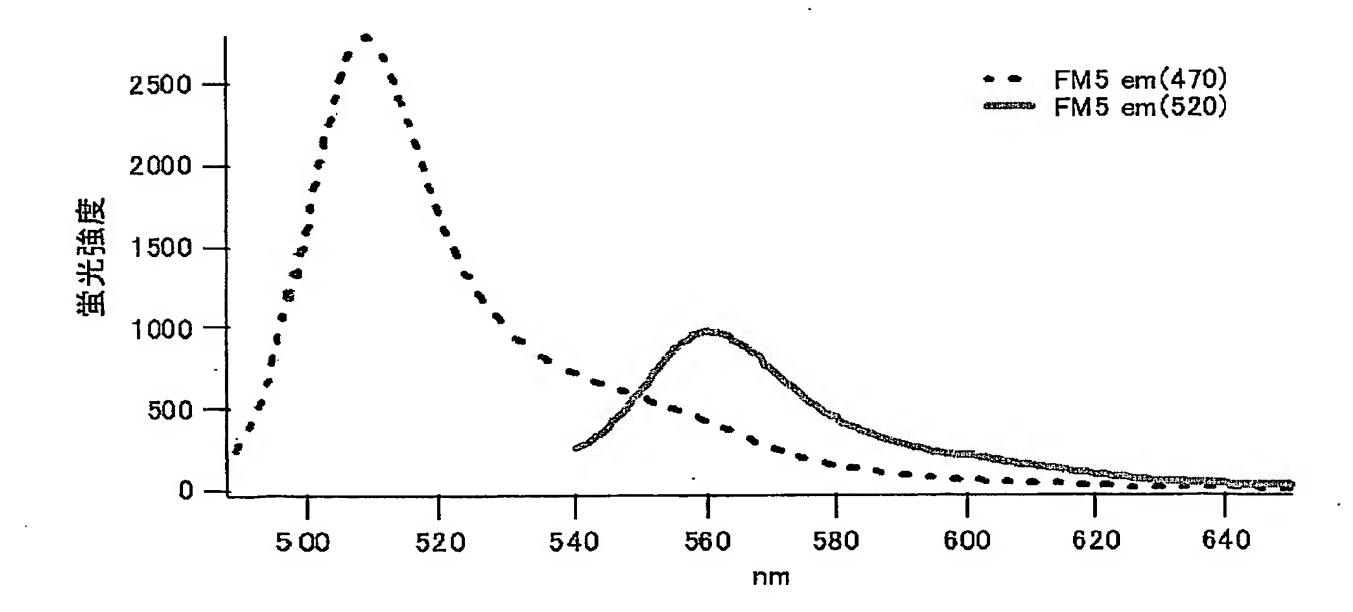


図19

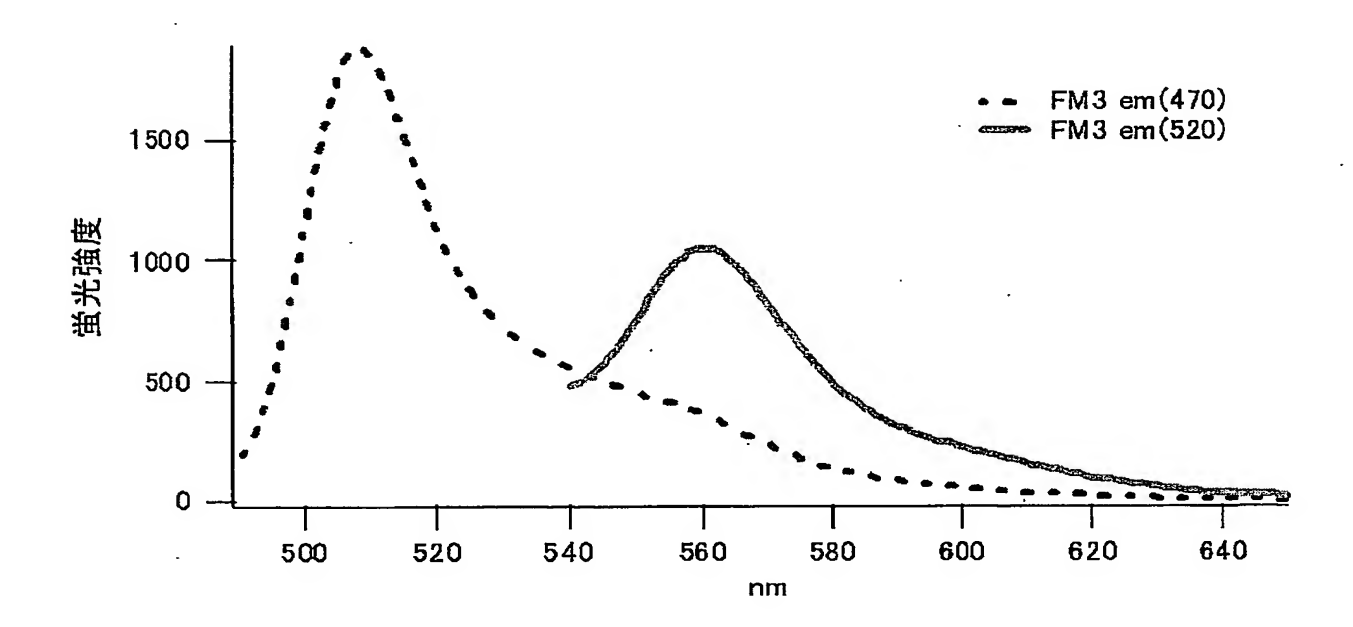


図20

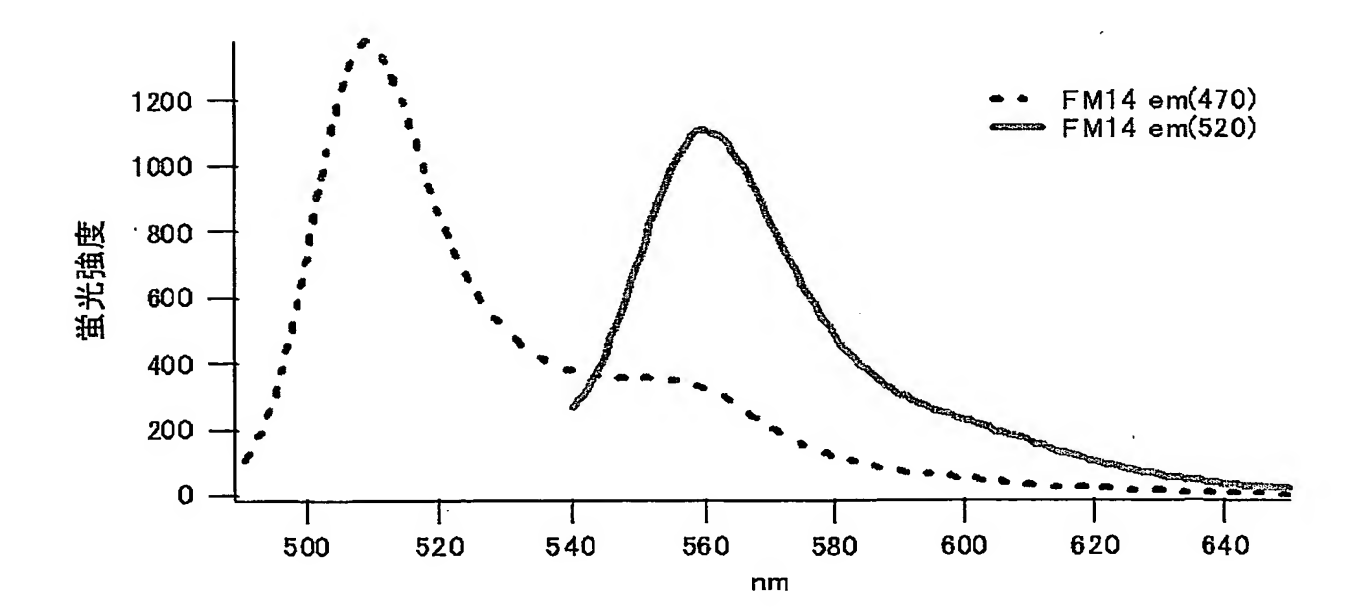


図21

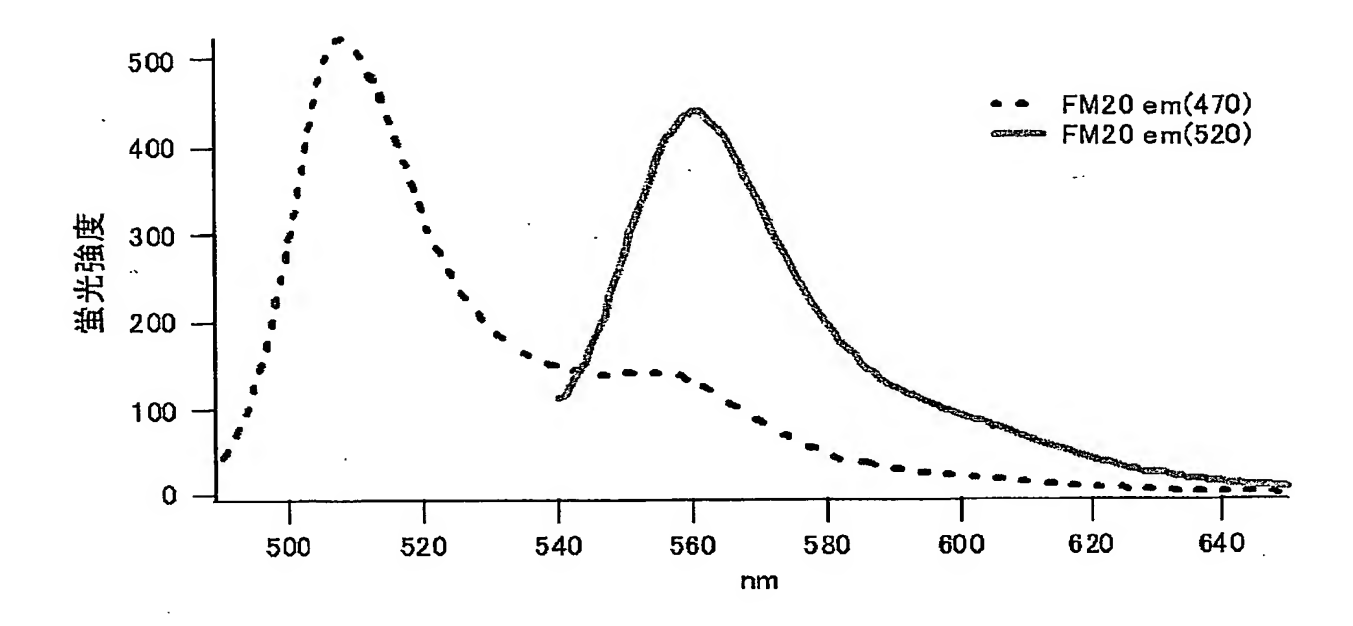


図22

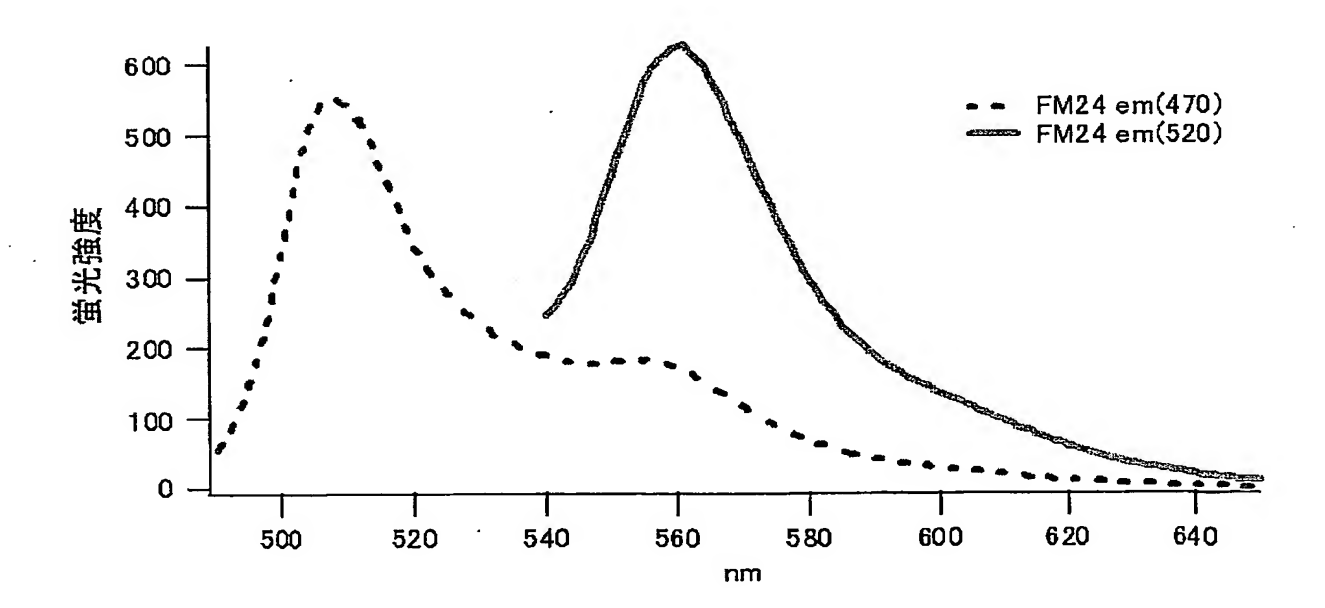


図23

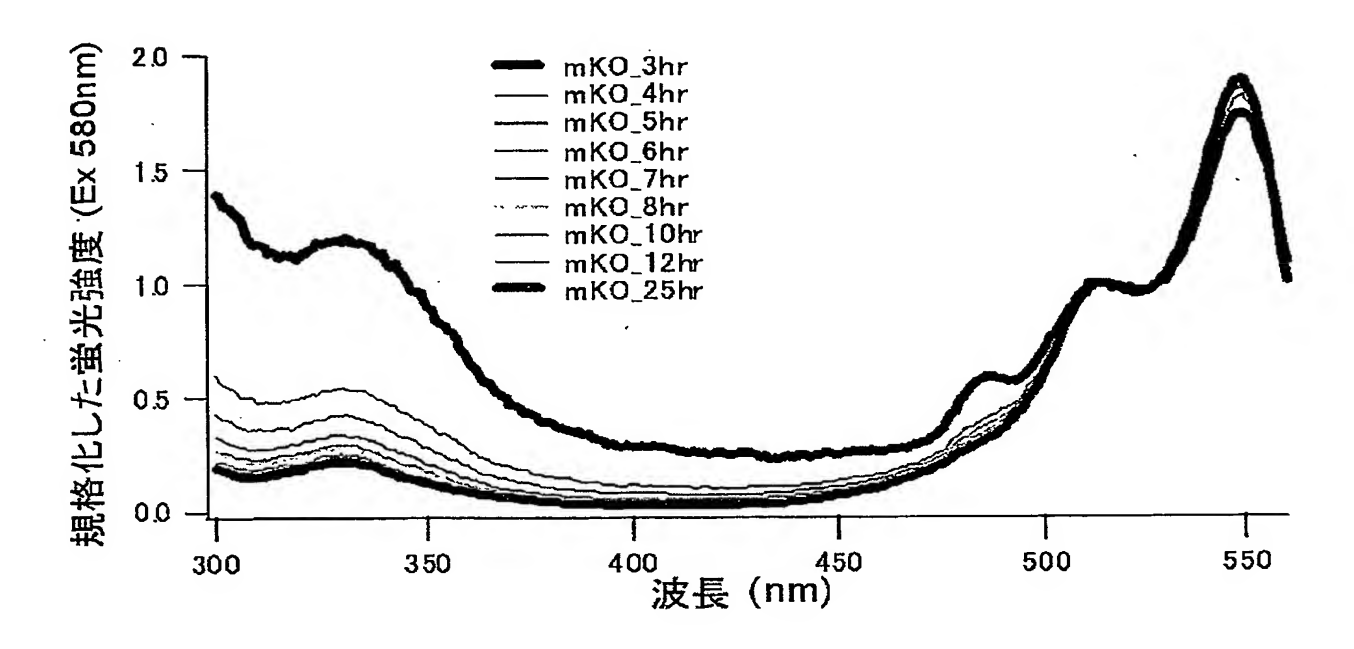


図24

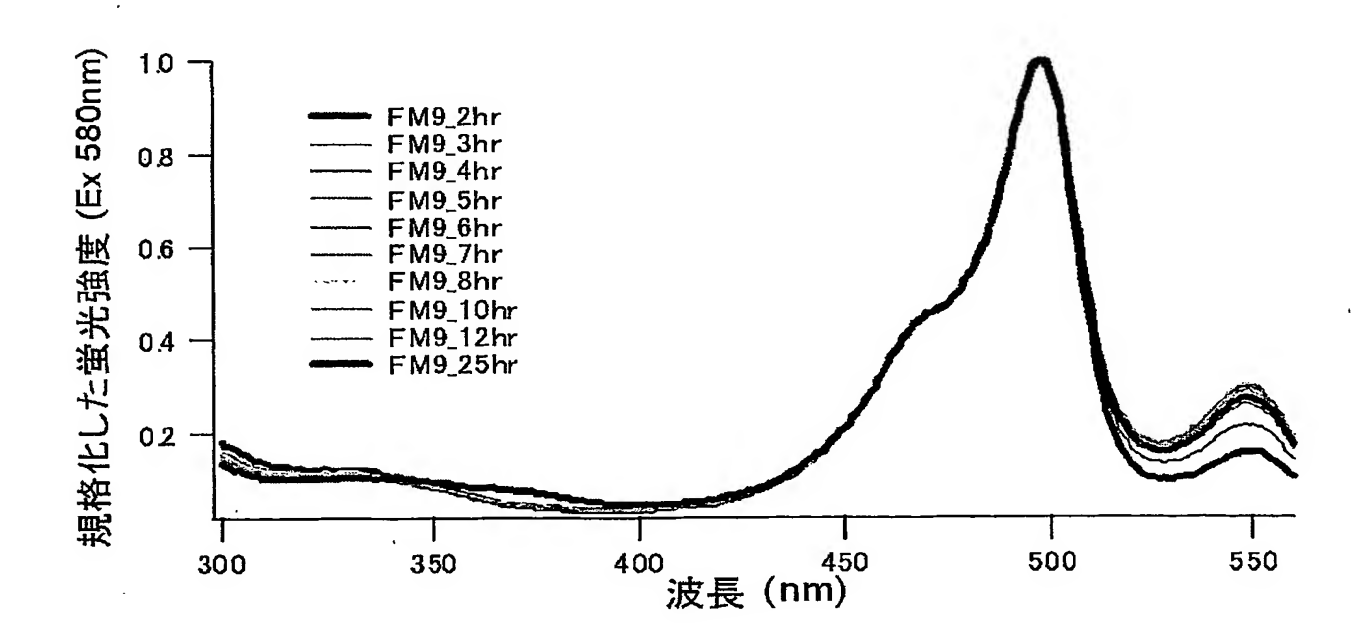


図25

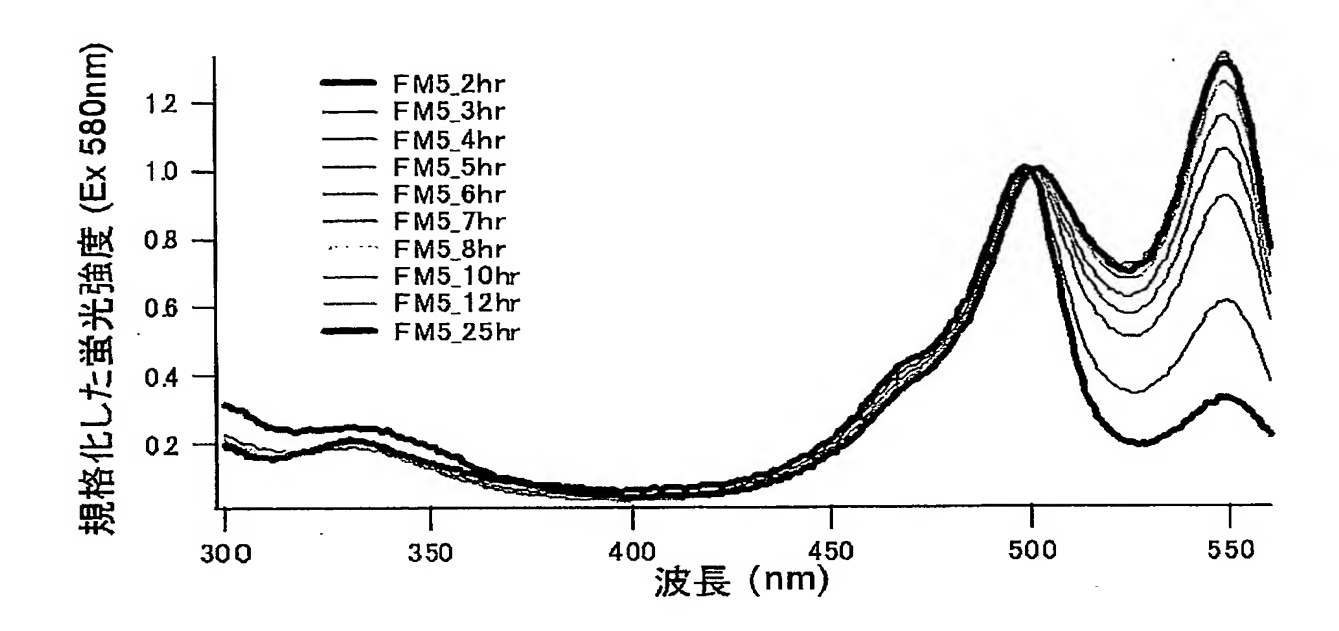


図26

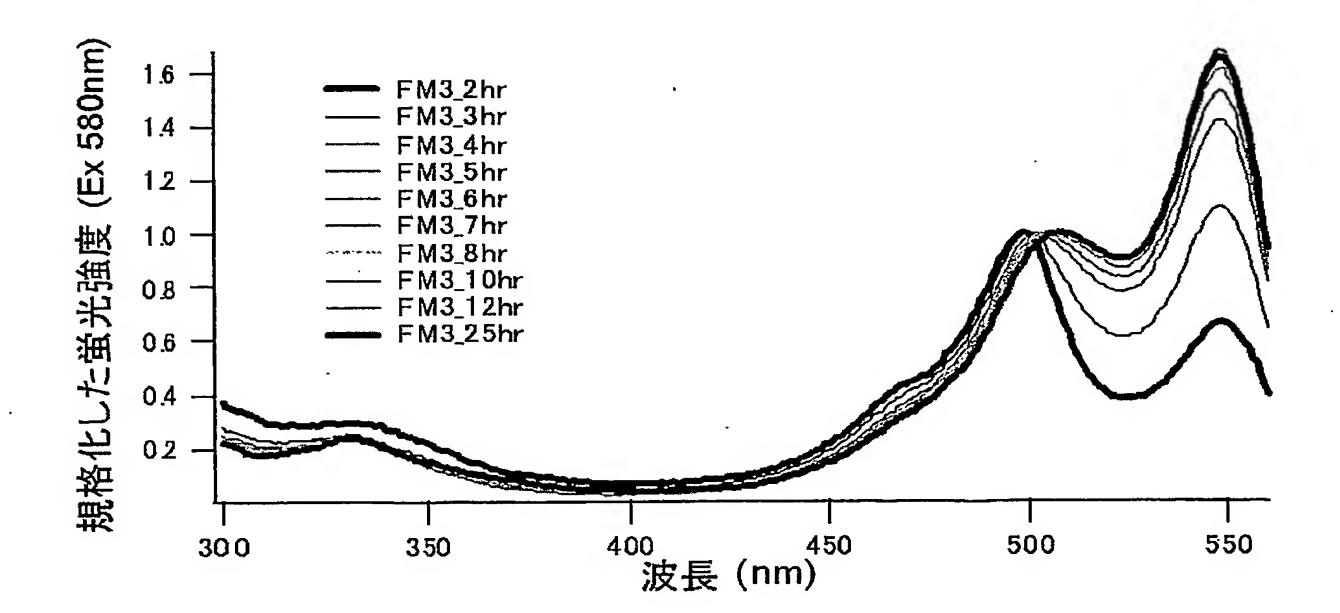


図27

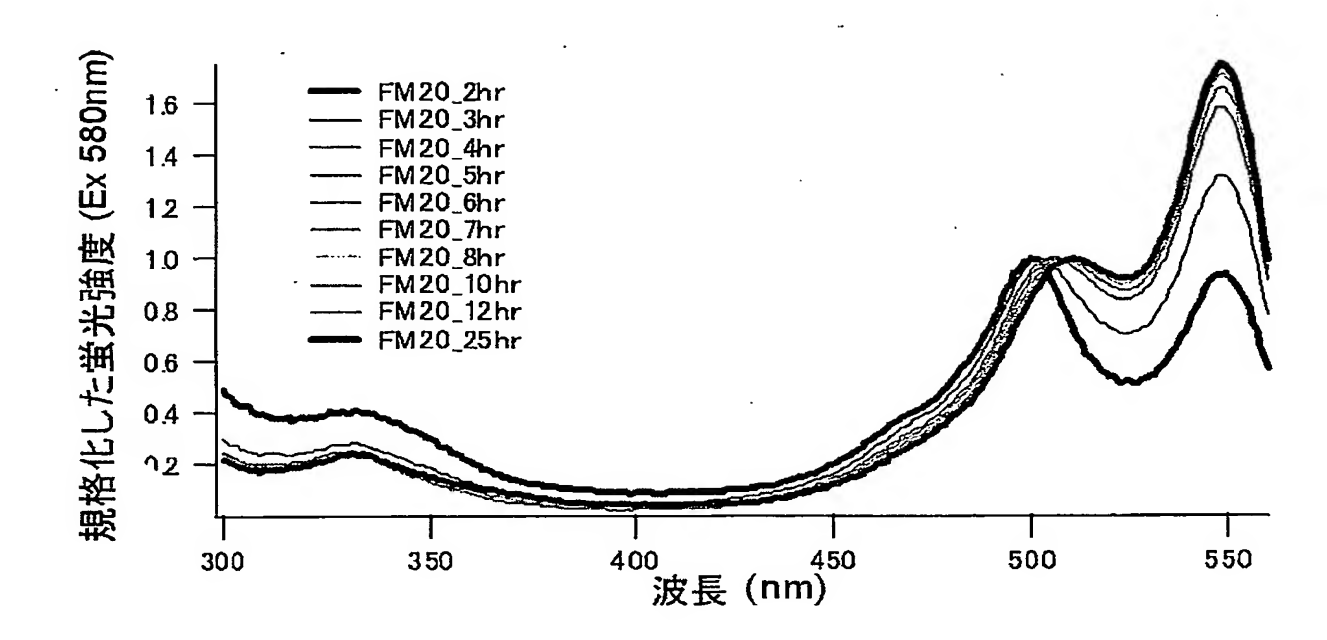


図28

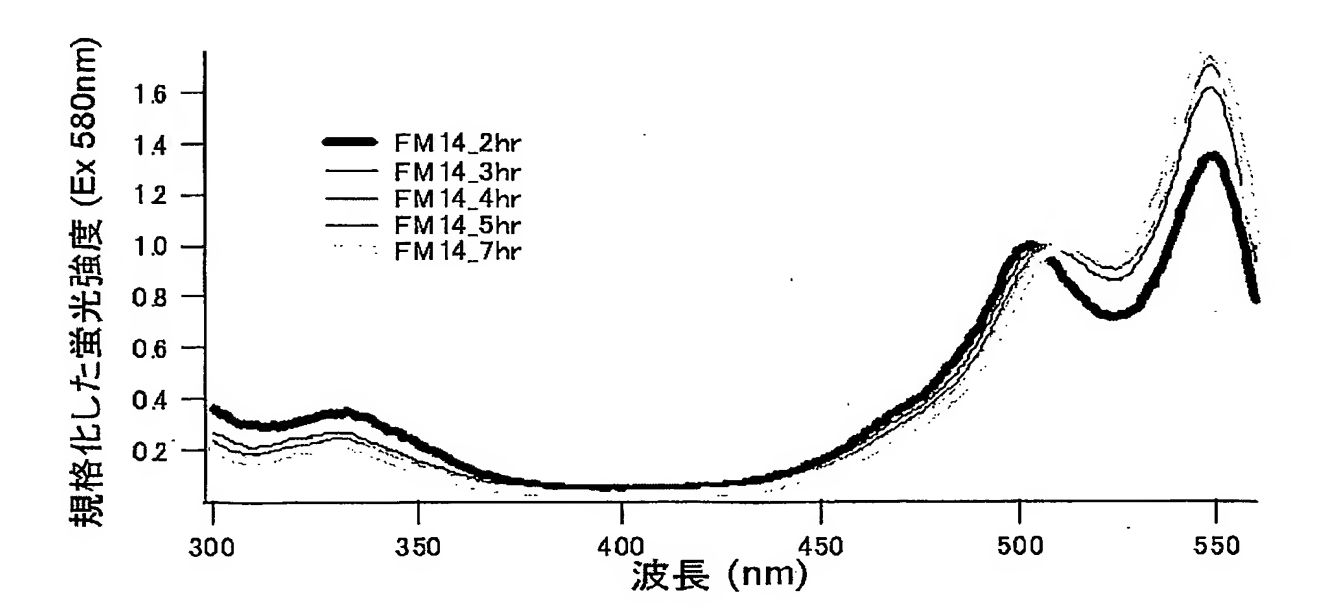


図29

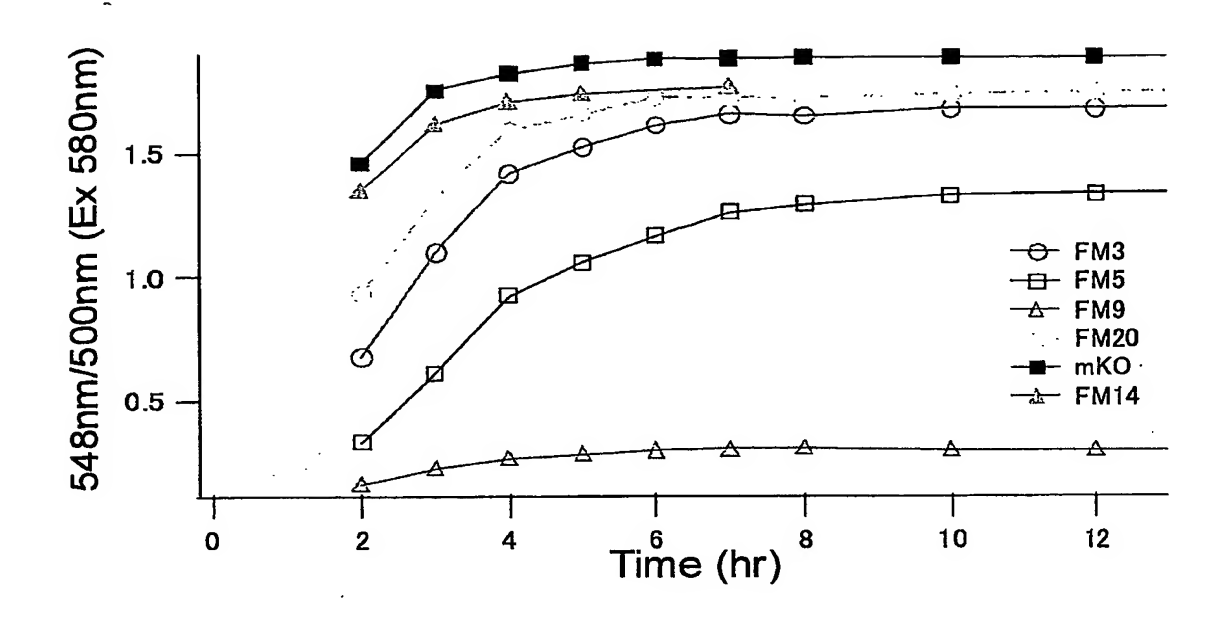


図30 HeLa-S3 23hr Tau-mK0-FM14 3 5 Ex 470DF35 Green Em HQ525/50M DM 505DRLP Orange Ex HQ500/40X Em 0G550 DM Q530LP exposure 500ms T9% Orange lens X40 UApo/340 N. A. 1.35 binning 1 Ratio (O/G) Green Orange 311 123 2. 53 細胞1 2.15 200 細胞2 429 197 2.18 430 細胞3 430 143 3.01 細胞4 132 3.27 432 細胞5 Green

図31

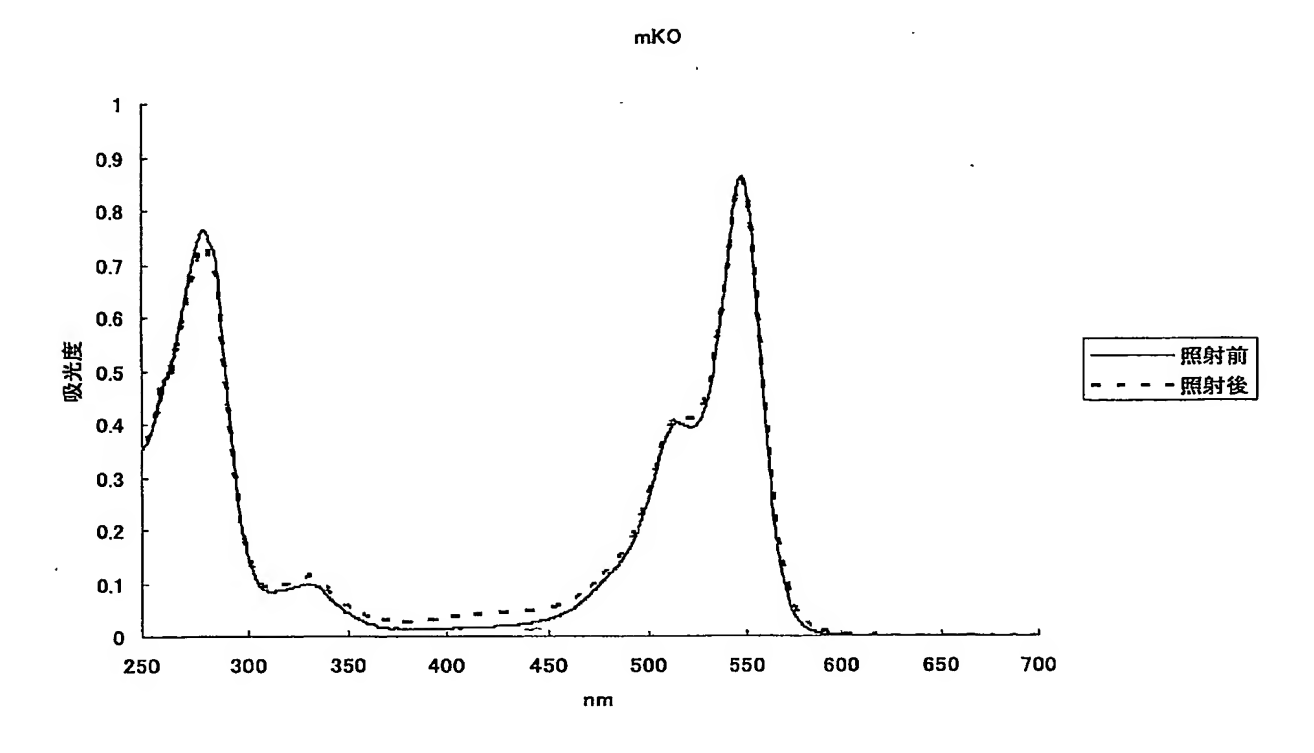
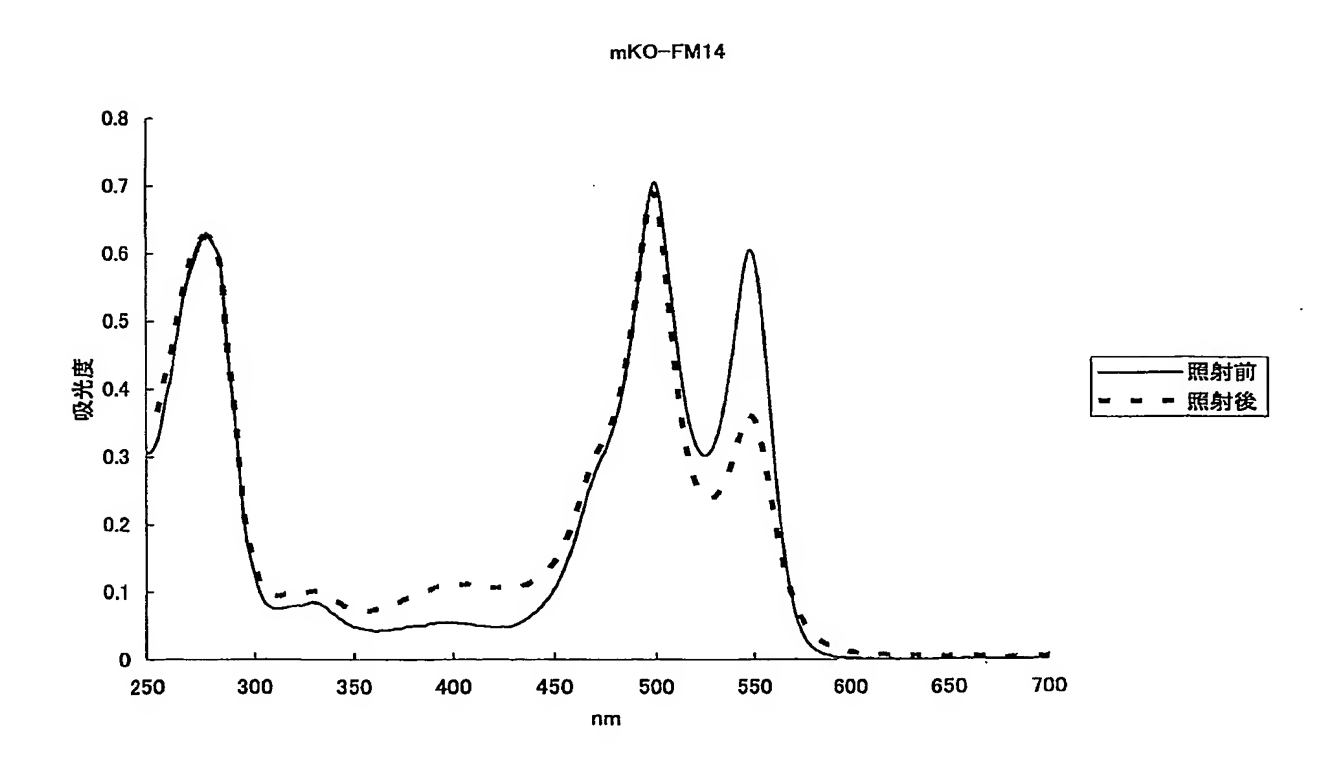


図32



## 図33

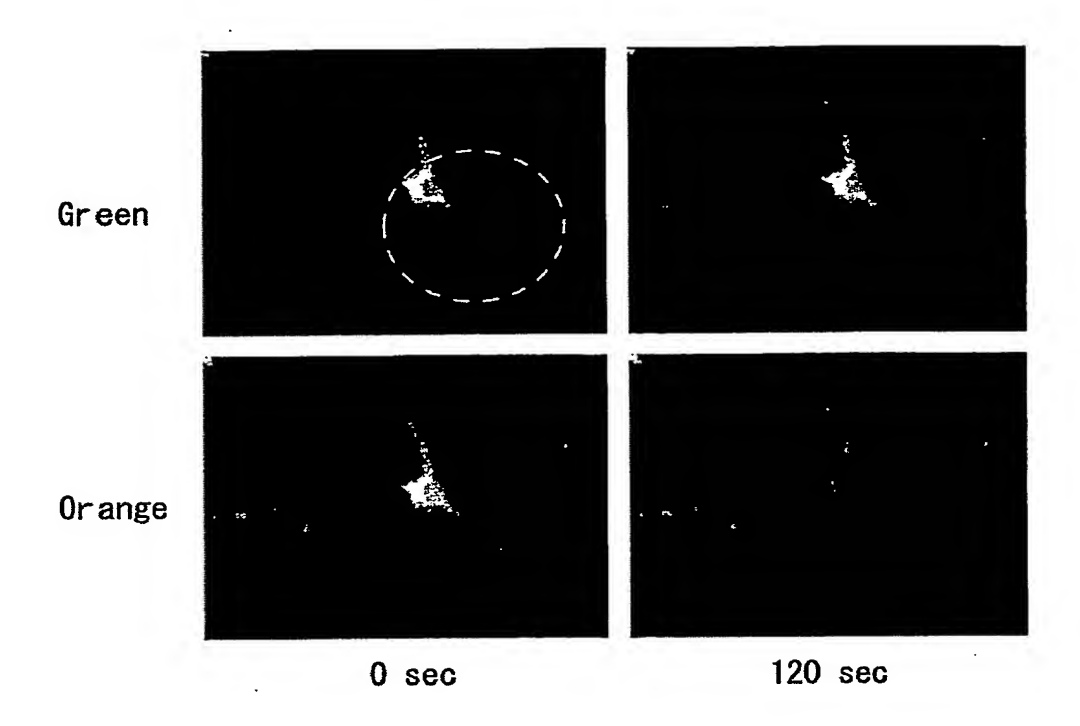


図34

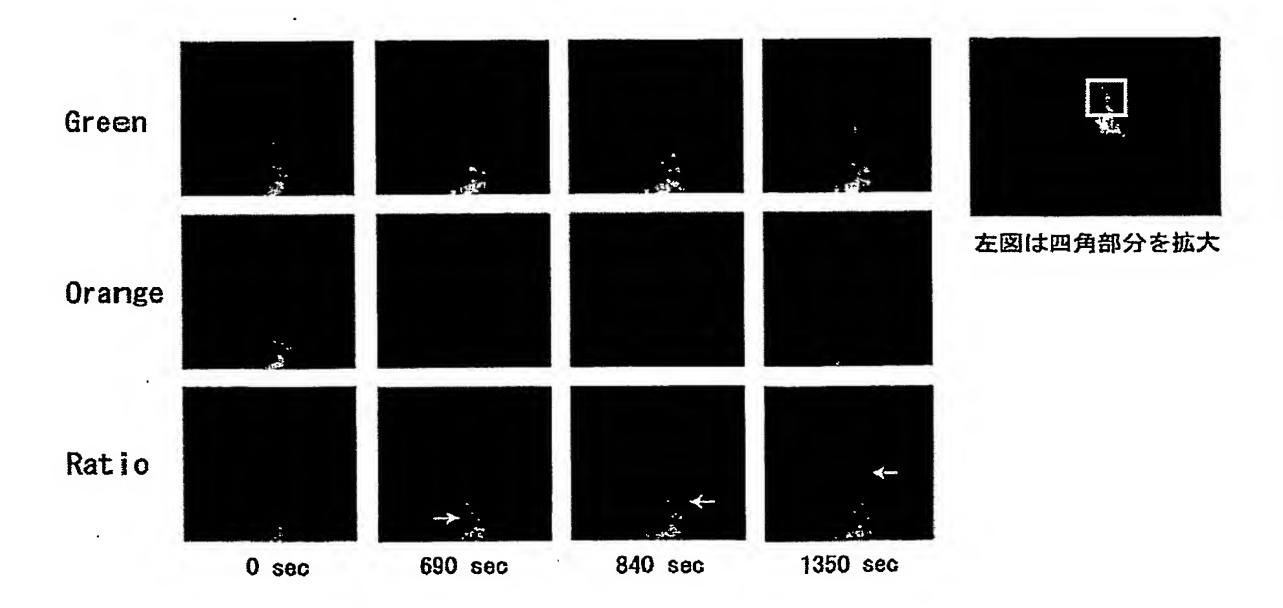


図35

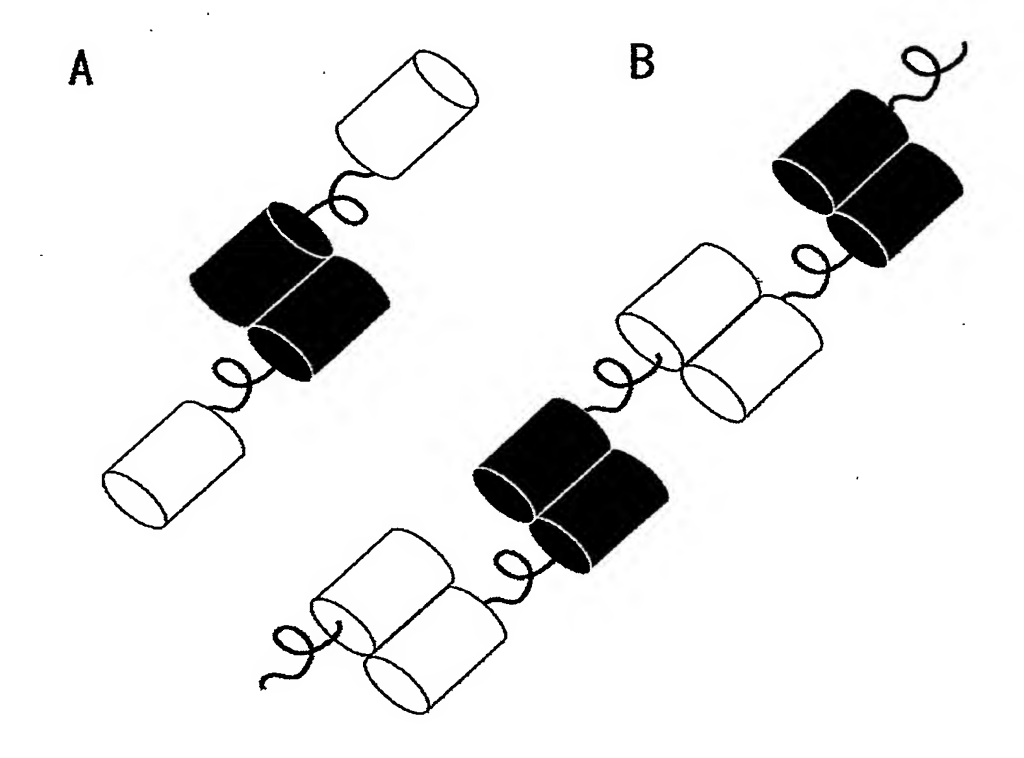


図36

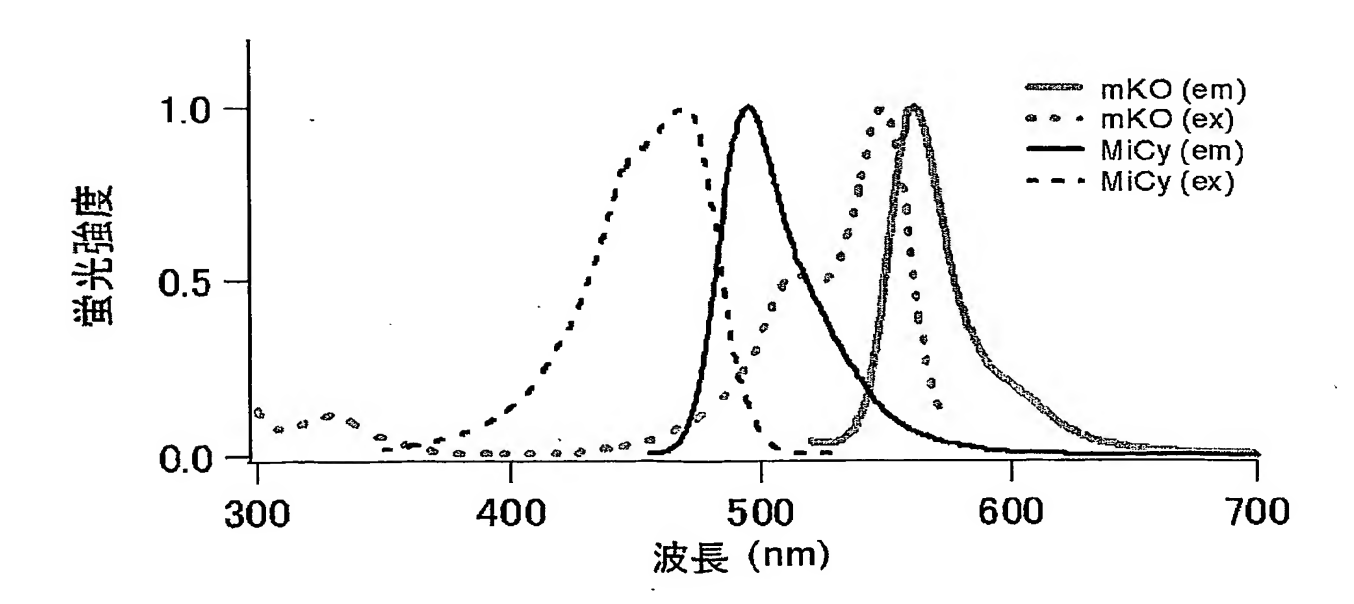


図37

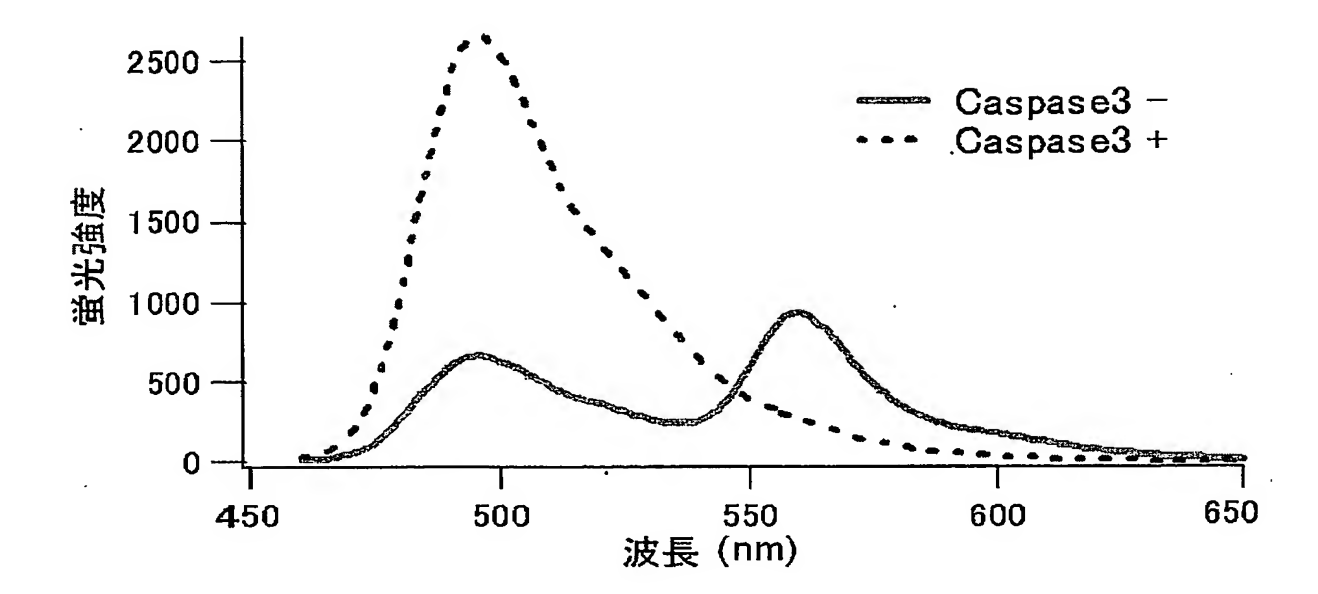
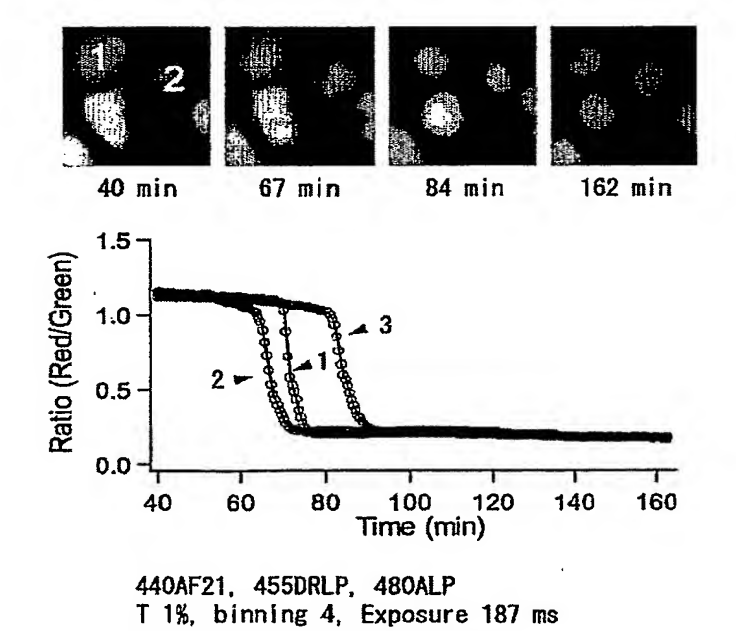


図38



X40 Uapo/340, Interval 30sec

図39



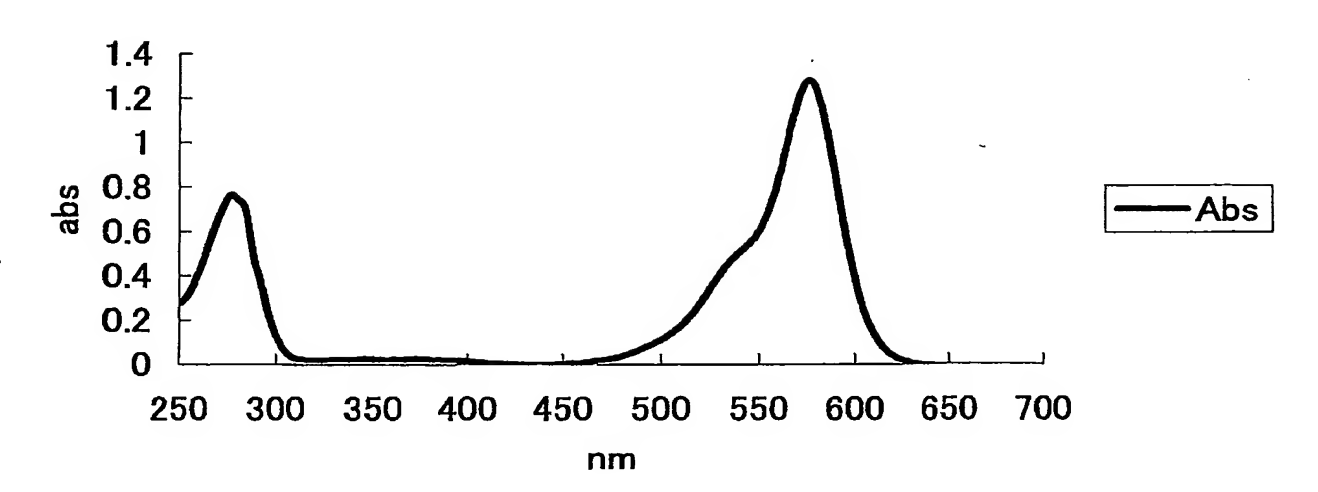


図4 O

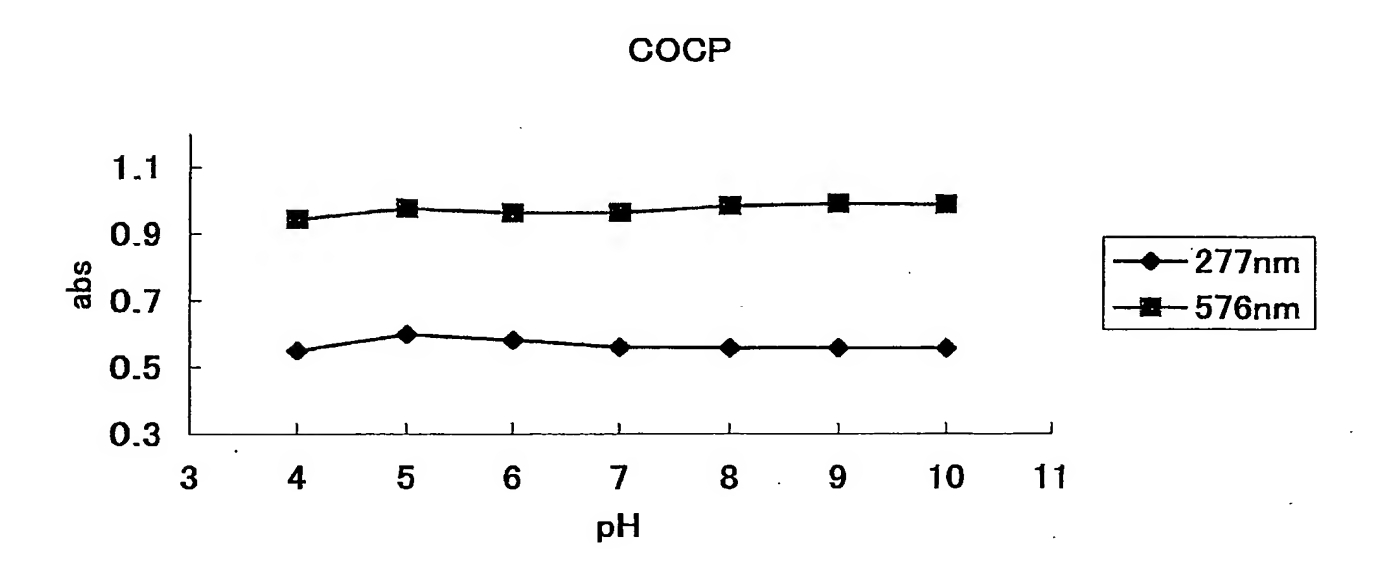
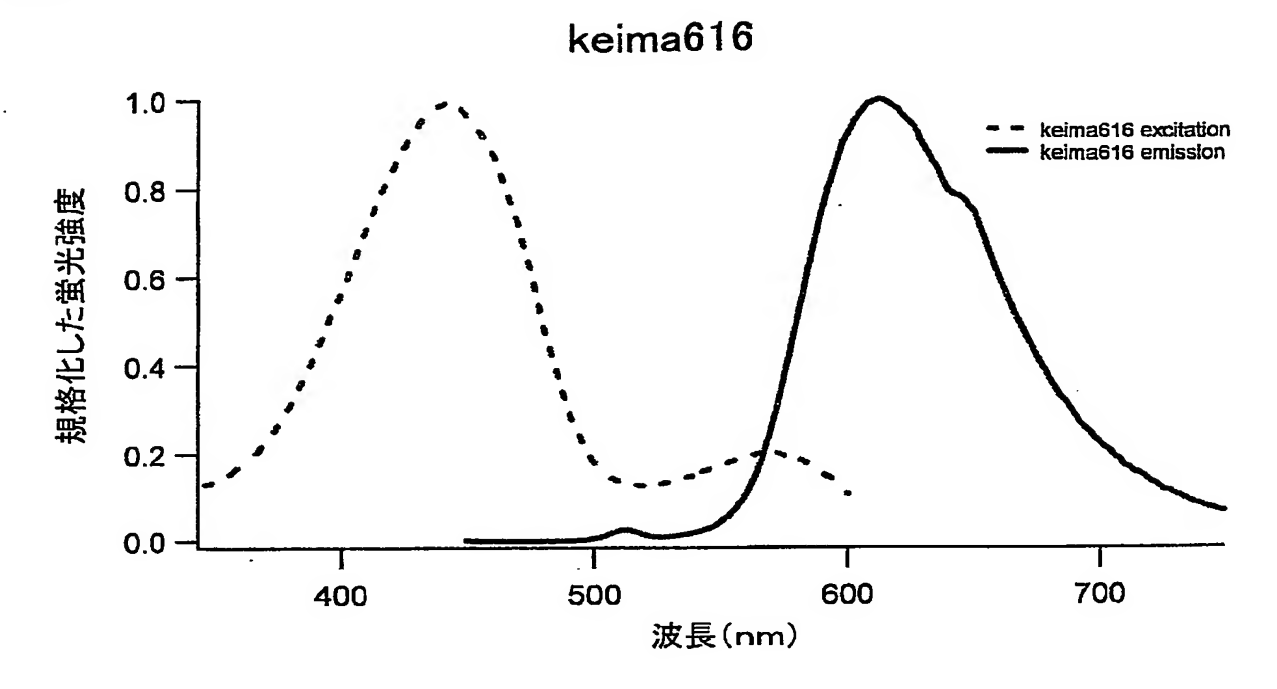


図41



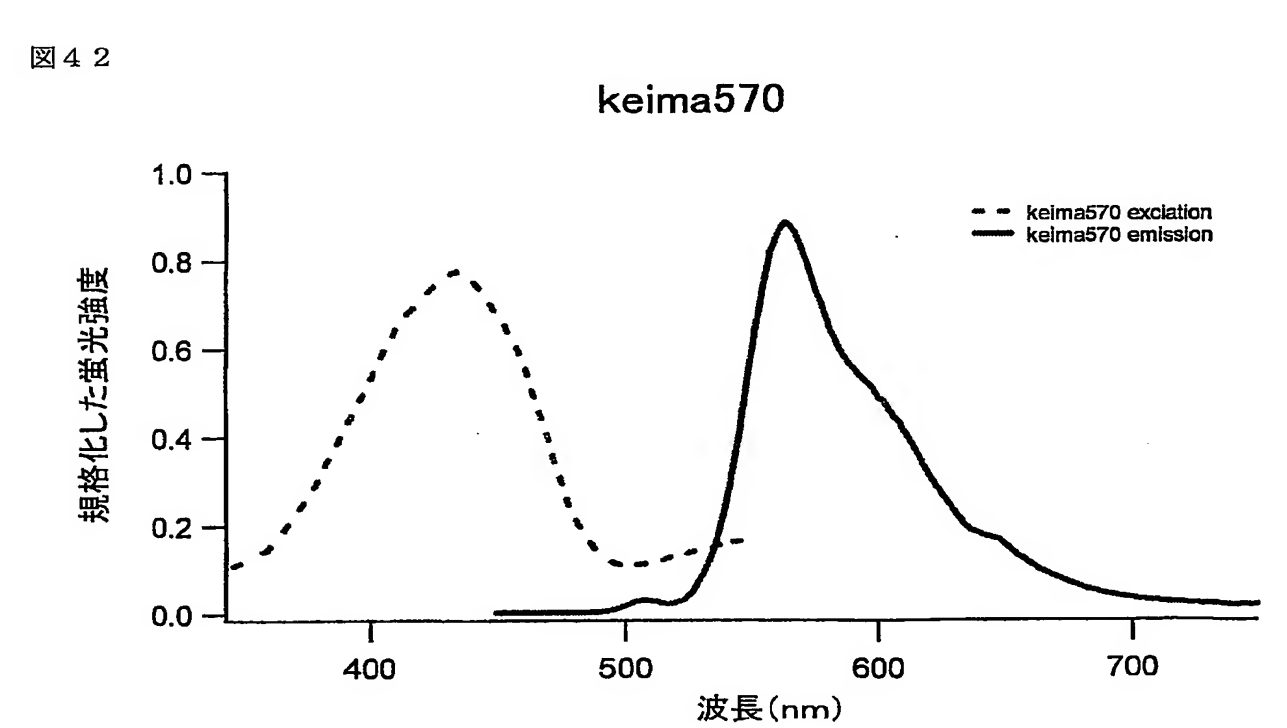


図43



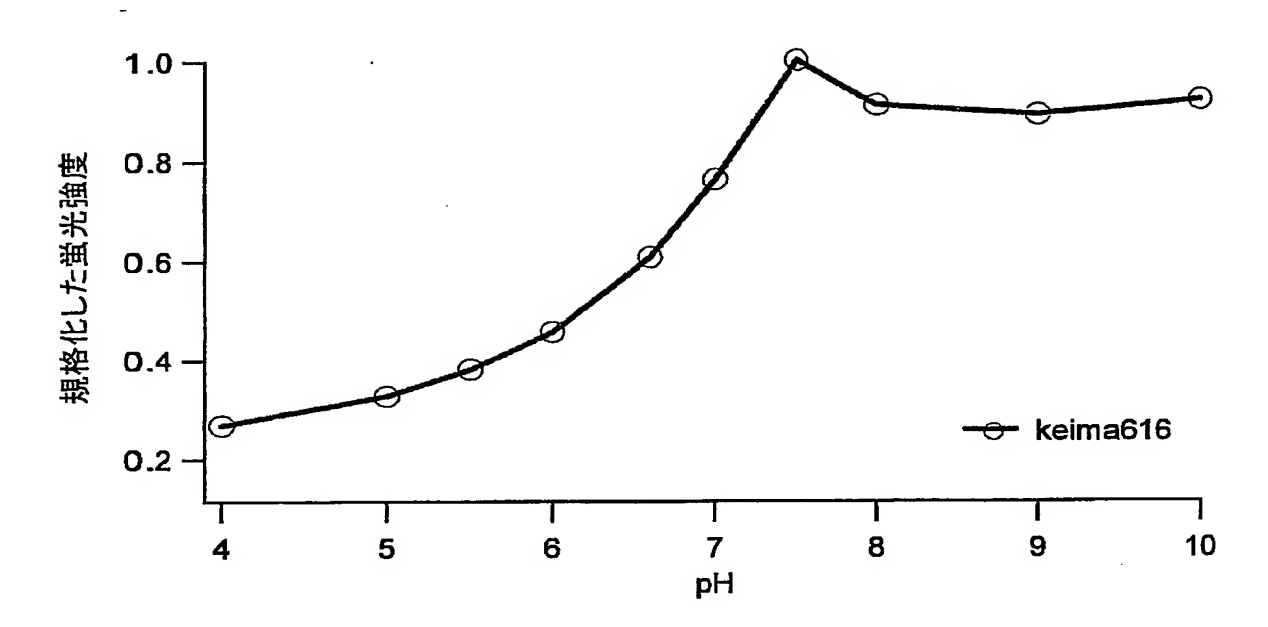


図44

# keima570

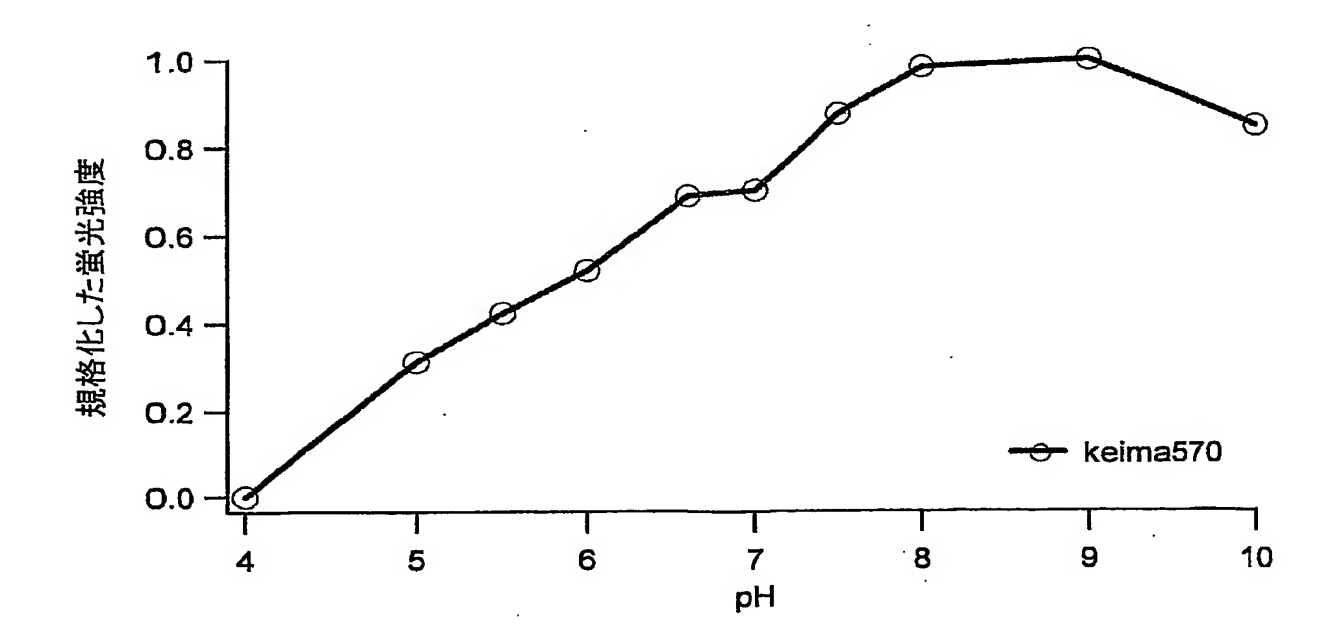


図45

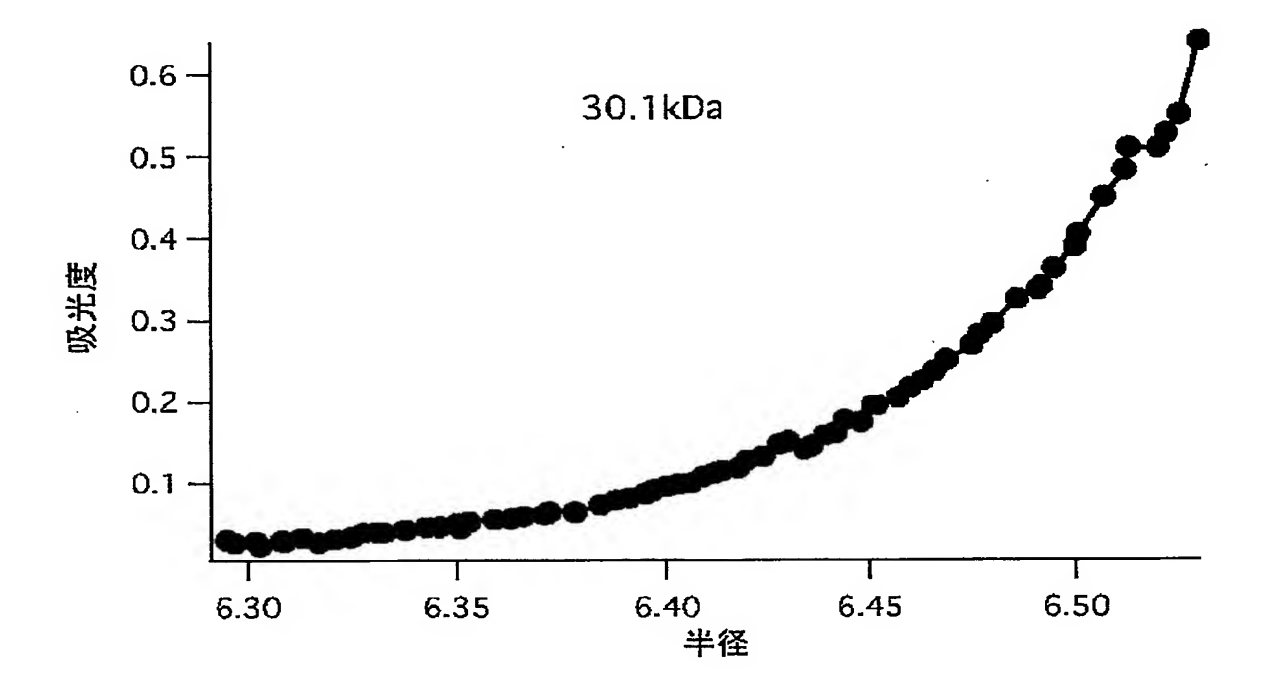


図46

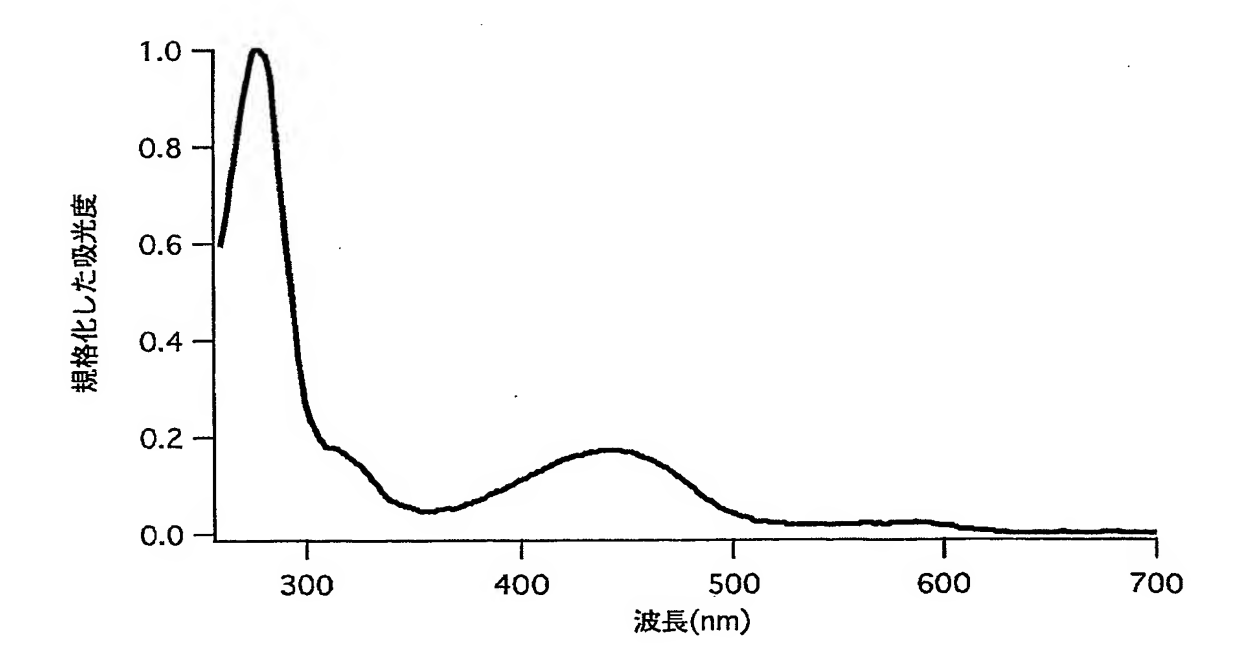


図47

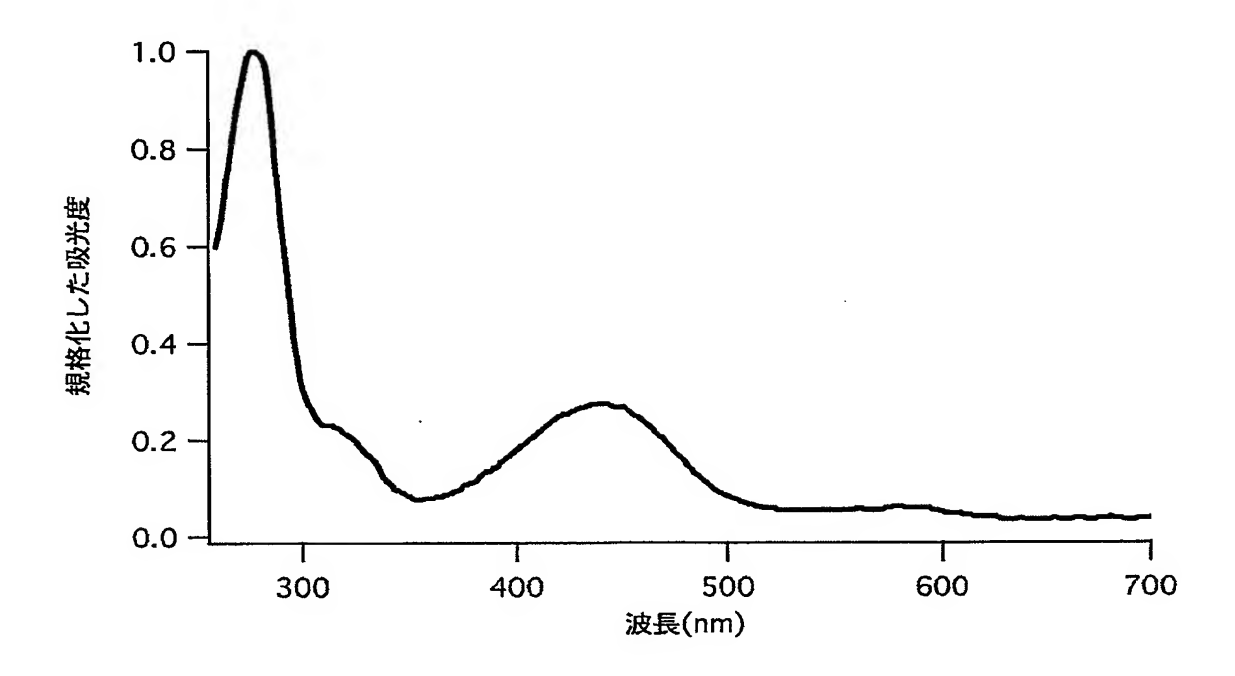


図48

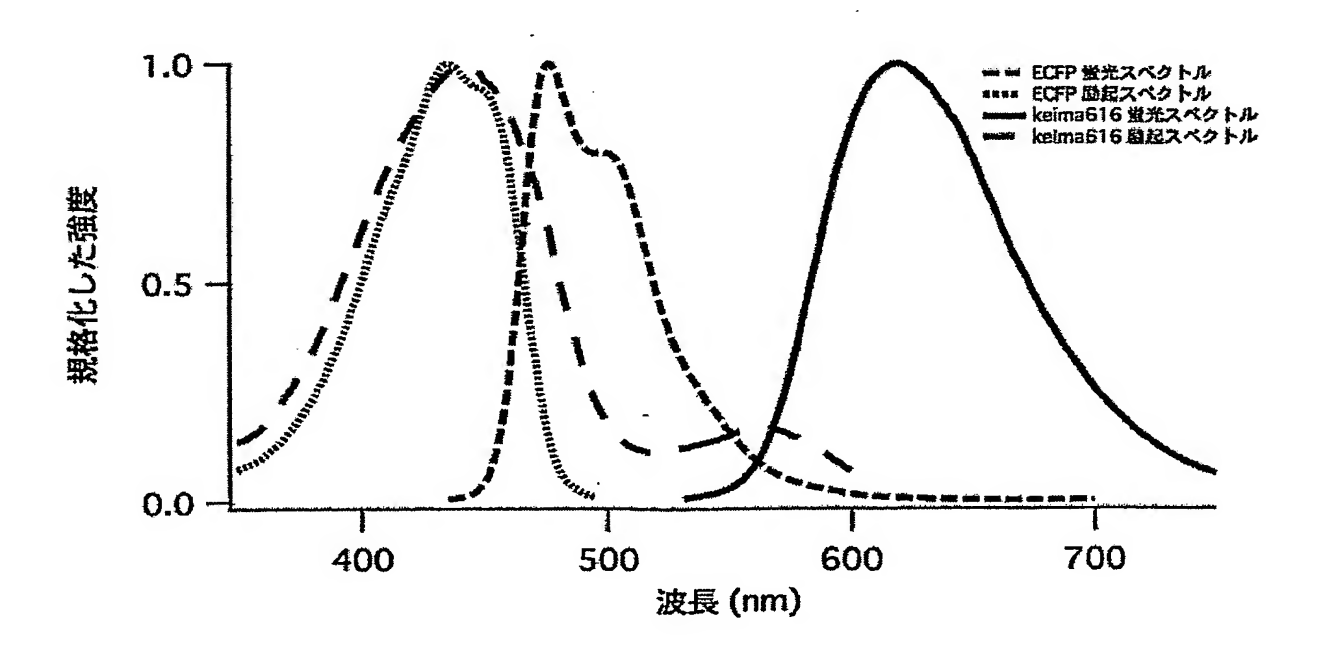


図49

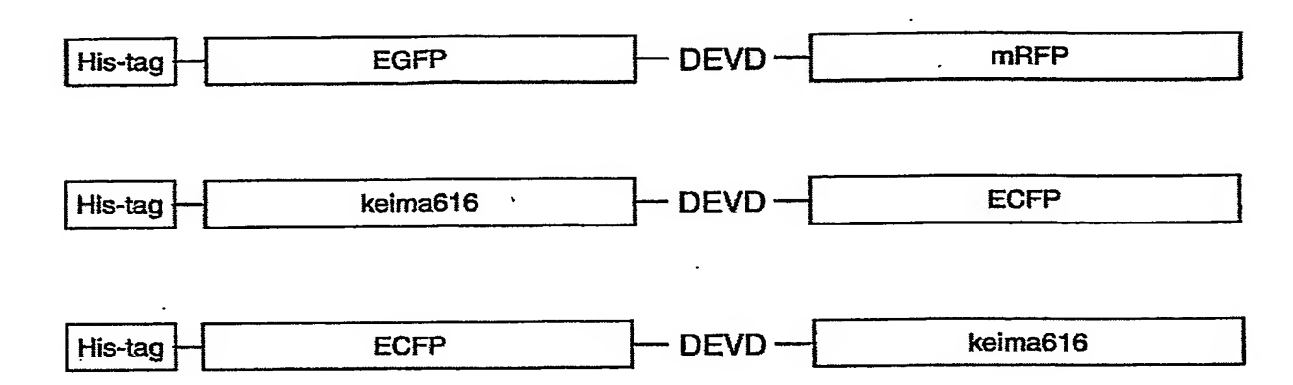


図50

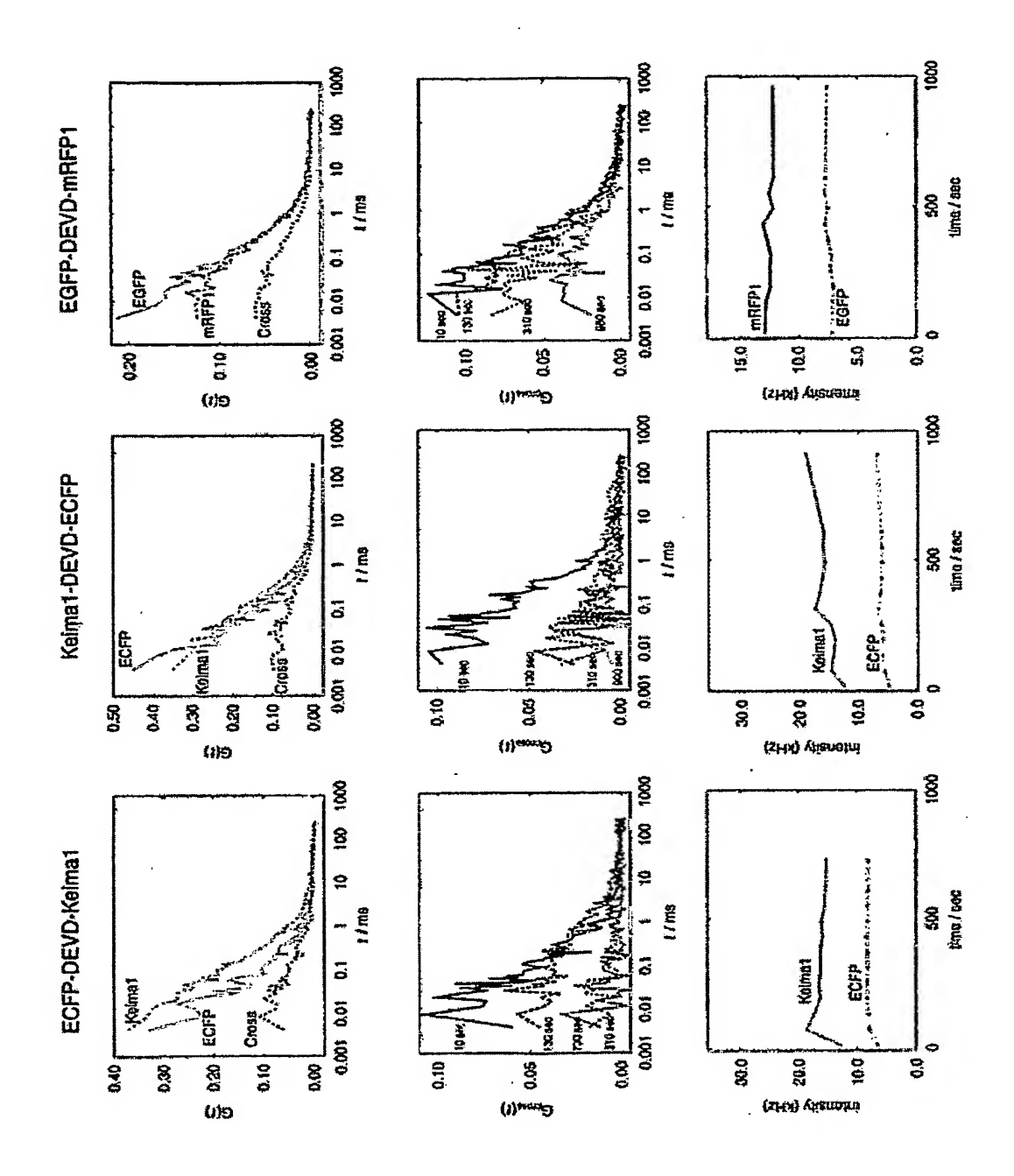


図51

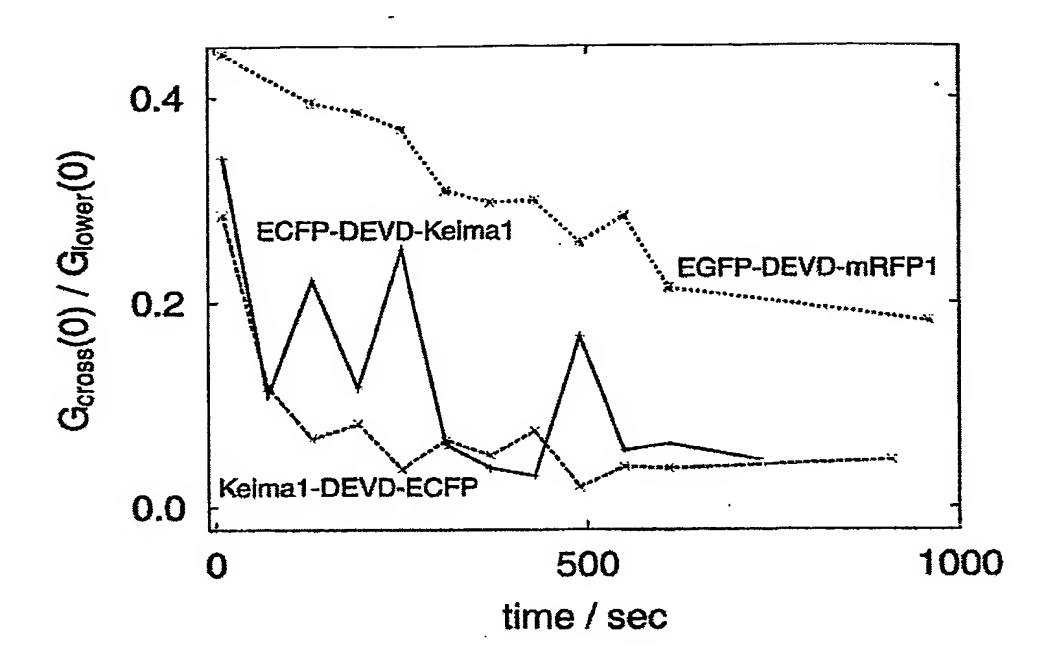


図52

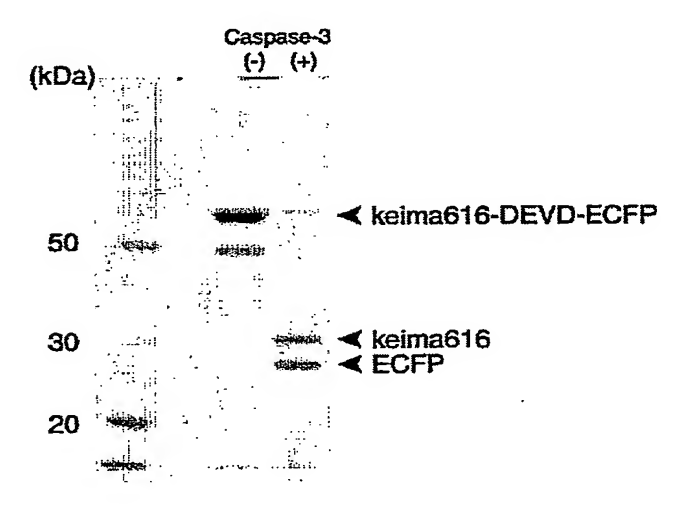


図53

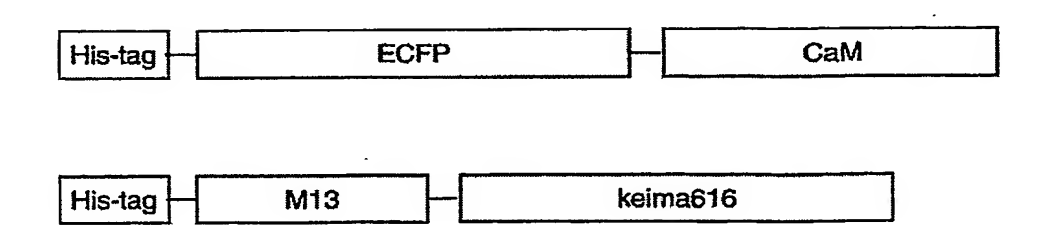


図54

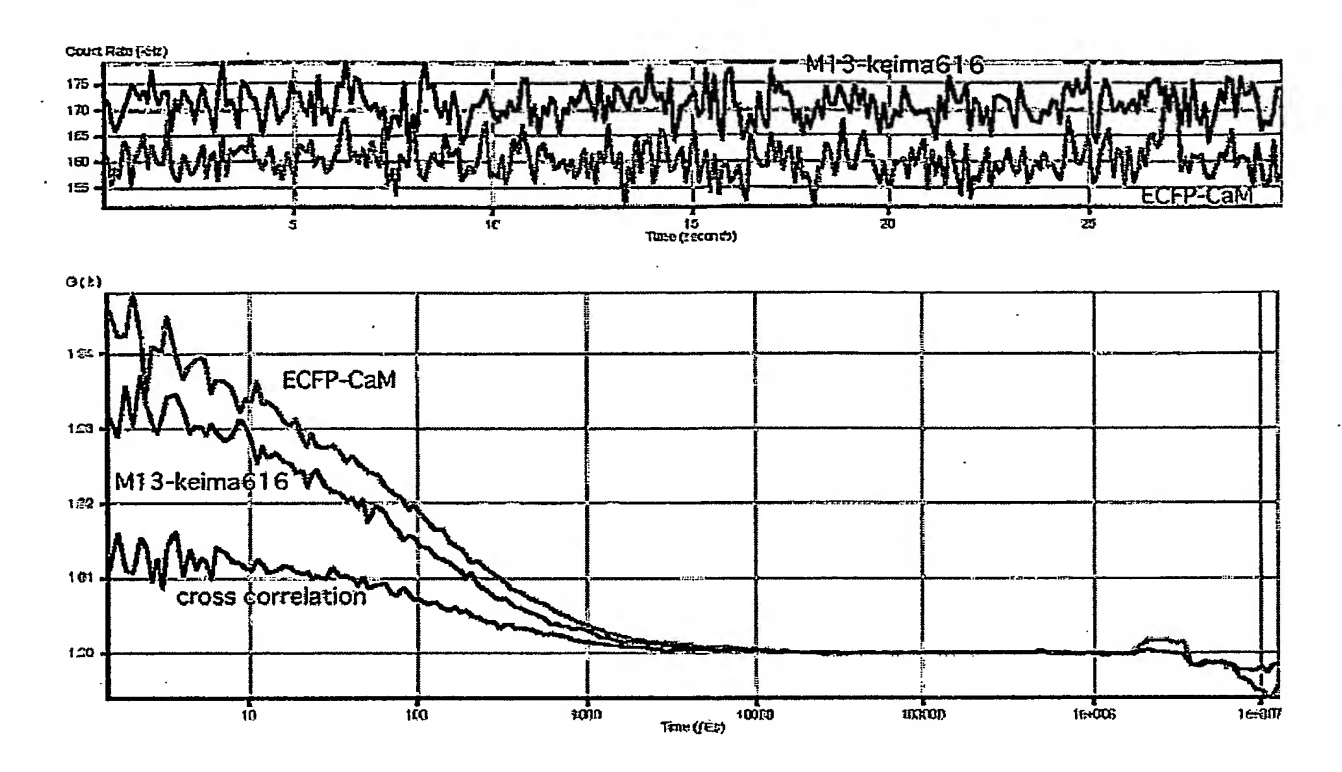
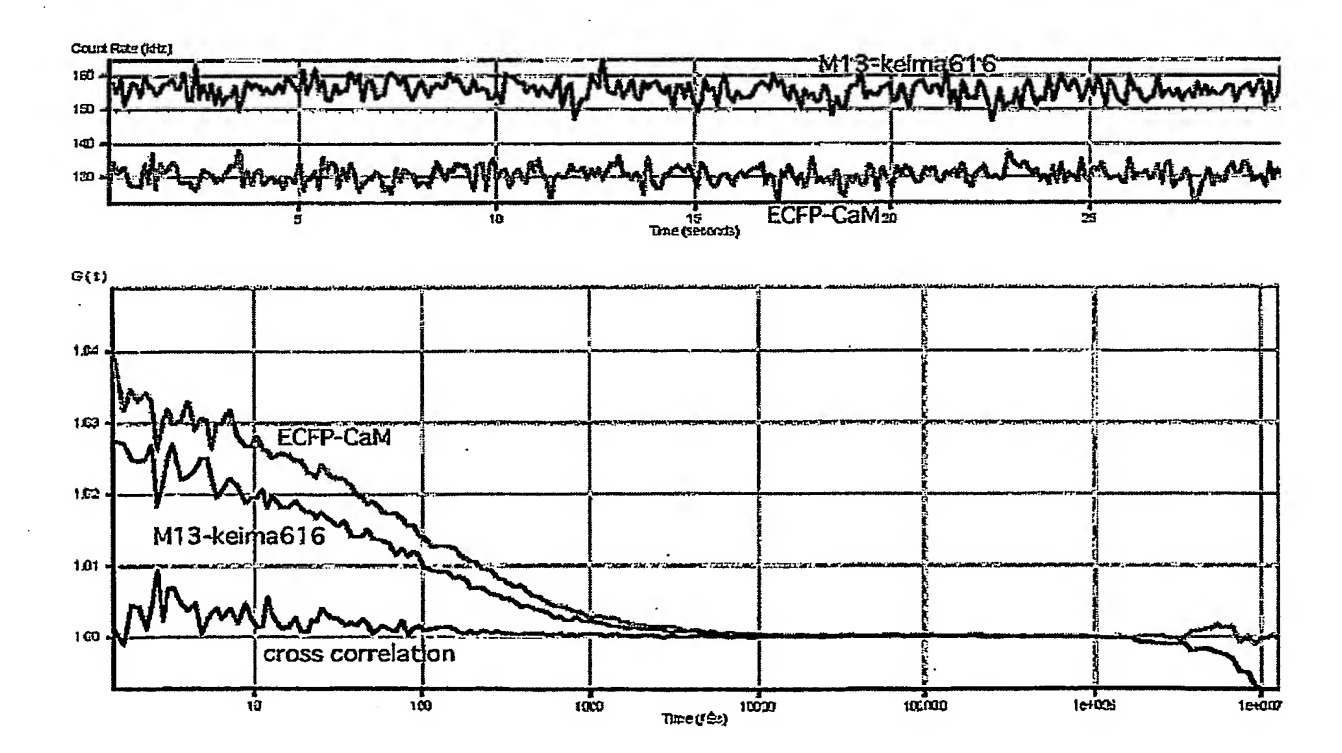


図55



### WO 2005/054464

#### PCT/JP2004/018437

EAP20 Rec'd PCT/PTO 02 JUN 2006

SEQUENCE LISTING

<110> RIKEN

<120> Fluorescent protein

<130> A41869A

<160> 81

<210> 1

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 1

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

15 5 10

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

45 35 40

Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

60 50 55

Cys Tyr Gly His Arg Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

**75** 80 65 70

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

95 85 90

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

110 100 105

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

125 120 115

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

135 140 130 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 160 155 145 150 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe 165 170 175 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser 185 180 190 His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 200 195 205 Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 210 215 <210> 2 <211> 657 <212> DNA <213> Fungia sp. <400> 2 atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp 10 15 5 1 ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly 30 20 25 aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala 35 40 45

aag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

	50					55					60					
tgt	tac	ggc	cac	aga	cct	ttt	act	aaa	tat	cca	gaa	gag	ata	cca	gac	240
Cys	Tyr	Gly	His	Arg	Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	Ile	Pro	Asp	
65					70					75					80	
tat	ttc	aaa	caa	gca	ttt	cct	gaa	ggc	ctg	tca	tgg	gaa	agg	tcg	ttg	288
Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu	
				85					90					95		
gag	ttc	gaa	gat	ggt	ggg	tcc	gct	tca	gtc	agt	gcg	cat	ata	agc	ctt	336
Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu	
			100					105					110			
aga	gga	aac	acc	ttc	tac	cac	aaa	tcc	aaa	ttt	act	ggg	gtt	aac	ttt	384
Arg	Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe	
		115					120					125				
cct	gcc	gat	ggt	cct	atc	atg	caa	aac	caa	agt	gtt	gat	tgg	gag	cca	432
Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	Glu	Pro	
	130					135					140					
tca	acc	gag	aaa	att	act	gcc	agc	gac	gga	gtt	ctg	aag	ggt	gat	gtt	480
Ser	Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Val	
145					150					155					160	
acg	atg	tac	cta	aaa	ctt	gaa	gga	ggc	ggc	aat	cac	aaa	tgc	caa	ttc	528
Thr	Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly.	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Phe	
				165					170					175		
aag	act	act	tac	aag	gcg	gca	aaa	aag	att	ctt	aaa	atg	cca	gga	agc	576
Lys	Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Lys	Ile	Leu	Lys	Met	Pro	Gly	Ser	
			180					185					190			
cat	tac	atc	agc	cat	cgc	ctc	gtc	agg	aaa	acc	gaa	ggc	aac	att	act	624
His	Tyr	Ile	Ser	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr	

195 200 205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc tga 657

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

<210> 3

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 3

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

 65
 70
 75
 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85 90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Asp 145 150 155 160

Thr Leu Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Met 165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser 180 185 190

His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr
195 200 205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

<210> 4

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 4

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144
Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35
40
45

aag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

tgc	tac	ggc	cac	aga	tgt	ttt	act	aaa	tat	cca	gaa	gag	ata	cca	gac	240
Cys	Tyr	Gly	His	Arg	Cys	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	Ile	Pro	Asp	
65					70					75					80	
tat	ttc	aaa	caa	gca	ttt	cct	gaa	ggc	ctg	tca	tgg	gaa	agg	tcg	ttg	288
Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu	
				85					90					95		
gag	ttc	gaa	gat	ggt	ggg	tcc	gct	tca	gtc	agt	gcg	cat	ata	agc	ctt	336
Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu	
			100					105					110			
aga	gga	aac	acc	ttc	tac	cac	aaa	tcc	aaa	ttt	act	ggg	gtt	aac	ttt	384
Arg	Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe	
	•	115					120					125				
cct	gcc	gat	ggt	cct	atc	atg	caa	aac	caa	agt	gtt	gat	tgg	gag	cca	432
Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	Glu	Pro	
	130					135					140					
tca	acc	gag	aaa	att	act	gcc	agc	gac	gga	gtt	ctg	aag	ggt	gat	gac	480
Ser	Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Asp	
145					150					155					160	
acg	ttg	tac	cta	aaa	ctt	gaa	gga	ggc	ggc	aat	cac	aaa	tgc	caa	atg	528
Thr	Leu	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Met	
				165					170					175		
aag	act	act	tac	aag	gcg	gca	aaa	aag	att	ctt	aaa	atg	cca	gga	agc	576
Lys	Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Lys	Ile	Leu	Lys	Met	Pro	Gly	Ser	
			180					185					190			
cat	tac	atc	agc	cat	cgc	ctc	gtc	agg	aaa	acc	gaa	ggc	aac	att	act	624
His	Tyr	Ile	Ser	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr	
		195					200					205				

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

<210> 5

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 5

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp 

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly 

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala 

Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe 

Gly Tyr Gly His Arg Gly Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp 

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu 

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu 

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe 

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Asp

145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Met 165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser

His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 195 200 205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

<210> 6

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

35

<400> 6

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48
Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96
Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly
20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

aag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

40

50 55 60

ggg tac ggc cac aga ggt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240

45

Gly	Tyr	Gly	His	Arg	Gly	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	lle	Pro	Asp	
65					70					75					80	
tat	ttc	aaa	caa	gca	ttt	cct	gaa	ggc	ctg	tca	tgg	gaa	agg	tcg	ttg	288
Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu	
				85					90					95		
gag	ttc	gaa	gat	ggt	ggg	tcc	gct	tca	gtc	agt	gcg	cat	ata	agc	ctt	336
Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu	
			100					105					110			
aga	gga	aac	acc	ttc	tac	cac	aaa	tcc	aaa	ttt	act	ggg	gtt	aac	ttt	384
Arg	Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe	
		115					120					125				
cct	gcc	gat	ggt	cct	atc	atg	caa	aac	caa	agt	gtt	gat	tgg	gag	cca	432
Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	Glu	Pro	
	130					135					140					
tca	acc	gag	aaa	att	act	gcc	agc	gac	gga	gtt	ctg	aag	ggt	gat	gat	480
Ser	Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Asp	
145					150					155					160	
acg	atg	tac	cta	aaa	ctt	gaa	gga	ggc	ggc	aat	cac	aaa	tgc	caa	atg	528
Thr	Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Met	
				165					170					175		
aag	act	act	tac	aag	gcg	gca	aaa	aag	att	ctt	aaa	atg	cca	gga	agc	576
Lys	Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Lys	Ile	Leu	Lys	Met	Pro	Gly	Ser	
			180					185					190	•		
cat	tac	atc	agc	cat	cgc	ctc	gtc	agg	aaa	acc	gaa	ggc	aac	att	act	624
His	Tyr	Ile	Ser	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr	
		195	ā.				200					205				
gag	ctg	gta	gaa	gat	gca	gta	gct	cat	tcc	taa						657

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

<210> 7

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 7

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

Ala Tyr Gly His Arg Gly Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

 65
 70
 75
 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe
165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser 180 185 190

His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr
195 200 205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

5

210 215

<210> 8

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 8

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

10

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

aag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

gct tac ggc cac aga ggt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Ala Tyr Gly His Arg Gly Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65					70					75					80	
tat	ttc	aaa	caa	gca	ttt	cct	gaa	ggc	ctg	tca	tgg	gaa	agg	tcg	ttg	288
Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	G1y	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu	
				85			_		90					95		
gag	ttc	gaa	gat	ggt	ggg	tcc	gct	tca	gtc	agt	gcg	cat	ata	agc	ctt	336
Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu	
		-	100					105					110			
aga	gga	aac	acc	ttc	tac	cac	aaa	tcc	aaa	ttt	act	ggg	gtt	aac	ttt	384
Arg	Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe	
		115					120					125				
cct	gcc	gat	ggt	cct	atc	atg	caa	aac	caa	agt	gtt	gat	tgg	gag	cca	432
Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	Glu	Pro	
	130					135					140					
tca	acc	gag	aaa	att	act	gcc	agc	gac	gga	gtt	ctg	aag	ggt	gat	gtt	480
Ser	Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ála	Ser	Asp	G1y	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Val	
145					150					155					160	
acg	atg	tac	cta	aaa	ctt	gaa	gga	ggc	ggc	aat	cac	aaa	tgc	caa	ttc	528
Thr	Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Phe	
				165					170					175		
aag	act	act	tac	aag	gcg	gca	aaa	aag	att	ctt	aaa	atg	cca	gga	agc	576
Lys	Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Lys	Ile	Leu	Lys	Met	Pro	Gly	Ser	
			180					185					190			
cat	tac	atc	agc	cat	cgc	ctc	gtc	agg	aaa	acc	gaa	ggc	aac	att	act	624
His	Tyr	Ile	Ser	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr	
		195					200					205				
gag	ctg	gta	gaa	gat	gca	gta	gct	cat	tcc	taa						657
Glu	Leu	Val	Glu	Asp	Ala	Val	Ala	His	Ser							

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437 <210> 9 <211> 218 <212> PRT <213> Fungia sp. <400> 9 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp . 15 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Leu Thr Leu Arg Val Thr Met Ala Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe Cys Tyr Gly His Lys Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro Trp Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

WO 2005/054464

165
170
175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp
180
185
190

His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr . 195 200 205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

<210> 10

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

**<400>** 10

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag ctg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Leu Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

tgt tac ggc cac aaa cct ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Lys Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp 65 70 75 80 

 WO 2005/054464
 PCT/JP2004/018437

 tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288

 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

 85
 90
 95

 gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336

 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu
 100
 105
 110

 aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384
Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe
115 120 125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

tgg acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480

Trp Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145

150

160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165

170

175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

185

190

cat tac atc agc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624
His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195 200 205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa 657 Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

180

<210> 11

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 11

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Gly Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 · 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180
185
190

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr
195 200 205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

<210> 12

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 12

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

25

35 40 45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

tgt tac ggc cac aga ggt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Gly Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp 65 70 75 80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu 90 95 85 gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu 105 110 100 aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe 125 120 115 cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 140 130 135 tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 155 160 145 150 acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe 165 aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp 190 180 185 cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 205 200 195 657 gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 210 215

<210> 13

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 13

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp 1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly
20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35
40
45

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe
50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Ala Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85 90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu 100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe
115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe 165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437 190 180 185 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 205 195 200 Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 210 215 <210> 14 <211> 657 <212> DNA <213> Fungia sp. <400> 14 atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp 5 10 15 1 ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly 25 30 **20** aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala 45 35 40 gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe 50 60 55 tgt tac ggc cac aga gct ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Ala Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

20/121

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

75

70

65

80

				85					90					95		
gag	ttc	gaa	gat	ggt	ggg	tcc	gct	tca	gtc	agt	gcg	cat	ata	agc	ctt	336
Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu	
			100					105					110			
aga	gga	aac	acc	ttc	tac	cac	aaa	tcc	aaa	ttt	act	ggg	gtt	aac	ttt	384
Arg	Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe	
		115					120					125				
cct	gcc	gat	ggt	cct	atc	atg	caa	aac	caa	agt	gtt	gat	tgg	gag	cca	432
Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	Glu	Pro	
	130					135					140					
tca	acc	gag	aaa	att	act	gcc <sub>.</sub>	agc	gac	gga	gtt	ctg	aag	ggt	gat	gtt	480
Ser	Tḥr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Val	
145					150					155					160	
acg	atg	tac	cta	aaa	ctt	gaa	gga	ggc	ggc	aat	cac	aaa	tgc	caa	ttc	528
Thr	Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Phe	
				165					170					175		
aag	act	act	tac	aag	gcg	gca	aaa	gag	att	ctt	gaa	atg	cca	gga	gac	576
Lys	Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Glu	Ile	Leu	Glu	Met	Pro	Gly	Asp	
			180		•			185					190			
cat	tac	atc	ggg	cat	cgc	ctc	gtc	agg	aaa	acc	gaa	ggc	aac	att	act	624
His	Tyr	Ile	Gly	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr	
		195				•	200					205				
gag	ctg	gta	gaa	gat	gca	gta	gct	cat	tcc	taa						657
Glu	Leu	Val	Glu	Asp	Ala	Val	Ala	His	Ser							
	210					215										
<210	)> 1	5														
<21	1> 2:	18	•													

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 15

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp 1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly
20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35
40
45

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe
50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Ser Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp
65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85

90
95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu 100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe
115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val
145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe 165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp 180 185 190

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 205 200 195

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

215 210

⟨210⟩ 16

<211> 657

<212> DNA .

<213> Fungia sp.

**<400> 16** 

65

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

15 5 10

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

> 25 30 20

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

> 45 35 40

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

70

tgt tac ggc cac aga tct ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Ser Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp 75 80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

> 95 85 90

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu 110 100 105 aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe 120 125 115 cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 140 130 135 tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 160 155 145 150 acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe 175 170 165 aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp 190 180 185 cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 195 200 205 657 gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 215 210 <210> 17 <211> 218 <212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 17

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly
20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35
40
45

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe
50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp
65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85
90
95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu
100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115
120
125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro
130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165
170
175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp 180 185 190

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195 200 205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

<210> 18

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 18

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

tgt tac ggc cac aga tgt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

 65
 70
 75
 80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85
90
95

gag ttc gaa gat ggg ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu 105 100 110 aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe 125 115 120 cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 140 135 130 tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 160 145 150 155 acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe 165 170 175 aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp 185 180 cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 200 205 195 657 gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 210 215 <210> 19

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<	4	0	0	>	1	9
•	I	v	v			J

Met	Val	Ser	Val	Ile	Lys	Pro	Glu	Met	Lys	Met	Arg	Tyr	Tyr	Met	Asp
1				5					10					15	
Gly	Ser	Val	Asn	Gly	His	Glu	Phe	Thr	Ile	Glu	Gly	Glu	Gly	Thr	Gly
			20					25					30		
Arg	Pro	Tyr	Glu	Gly	His	Gln	Glu	Met	Thr	Leu	Arg	Val	Thr	Met	Ala
		35					40					45			
Glu	Gly	Gly	Pro	Met	Pro	Phe	Ala	Phe	Asp	Leu	Val	Ser	His	Val	Phe
	50					55					60				
Cys	Tyr	Gly	His	Arg	Thr	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	Ile	Pro	Asp
65					70					<b>7</b> 5					80
Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu
				85					90					95	
Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu
			100			٠		105					110		
Arg	Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe
		115					120					125			
Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	Glu	Pro
	130					135					140				
Ser	Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Val
145					<b>1</b> 50					155				-	160
Thr	Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	G1y	G1y	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Phe
				165					170					175	
Lys	Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Glu	Ile	Leu	Glu	Met	Pro	Gly	Asp
			180					185					190		
His	Tyr	Ile	Gly	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr
		195					200					205			

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

<210> 20

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 20

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

tgt tac ggc cac aga act ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240

Cys Tyr Gly His Arg Thr Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

70

75

80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

90 95

gag ttc gaa gat ggg ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

110 100 105 aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe 125 115 120 cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 130 135 140 tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 160 155 150 145 acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe 165 170 175 aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp 190 180 185 cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 205 200 195 657 gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

<210> 21

**<211> 218** 

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 21

W	<b>200</b> :	5/0544	164											PCT/	JP2004/018437
Met	Val	Ser	Val	Ile	Lys	Pro	Glu	Met	Lys	Met	Arg	Tyr	Tyr	Met	Asp
1				5					10					15	
Gly	Ser	Val	Asn	Gly	His	Glu	Phe	Thr	Ile	Glu	Gly	Glu	Gly	Thr	Gly
			20					25					30		
Árg	Pro	Tyr	Glu	Gly	His	Gln	Glu	Met	Thr	Leu	Arg	Val	Thr	Met	Ala
		35					40			•		45		•	
Glu	Gly	Gly	Pro	Met	Pro	Phe	Ala	Phe	Asp	Leu	Val	Ser	His	Val	Phe
	50					55					60				
Cys	Tyr	Gly	His	Arg	Val	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	Ile	Pro	Asp
65					70					75					80
Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu
				85					90					95	
Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu
			100					105					110		
Arg	Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe
		115					120					125			
Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	Glu	Pro
	130					135					140				
Ser	Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Val
145					150					155					160
Thr	Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Phe
				165					170					175	
Lys	Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Glu	Ile	Leu	Glu	Met	Pro	Gly	Asp
			180					185					190		
His	Tyr	Ile	Gly	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr
		195					200					205			

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

<210> 22

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 22

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

85

tgt tac ggc cac aga gta ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240

Cys Tyr Gly His Arg Val Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75 80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

90

95

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

> 125 120 115

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

135 140 130

150

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

> 175 170 165

155

205

160

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp 190 185 180

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

200 195 657 gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

215 210

<210> 23

145

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 23

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe Cys Tyr Gly His Arg Leu Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

34/121

<210> 24

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 24

65

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 - 60

70

100

tgt tac ggc cac aga ctt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Leu Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

90 95

75

80

110

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384

105

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe 125 120 115 cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 135 140 130 tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 155 160 150 145 acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe 175 170 165 aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp 190 180 185 cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 205 195 200 657 gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 210 215 <210> 25 **<211> 218** <212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 25

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp 1 5 10 15

W	<b>D 200</b> :	5/0544	164											PCT/	JP2004/018437
Gly	Ser	Val	Asn	Gly	His	Glu	Phe	Thr	Ile	Glu	Gly	Glu	Gly	Thr	Gly
			20					25					30		
Arg	Pro	Tyr	Glu	Gly	His	Gln	Glu	Met	Thr	Leu	Arg	Val	Thr	Met	Ala
		35					40					45			
Glu	Gly	Gly	Pro	Met	Pro	Phe	Ala	Phe	Asp	Leu	Val	Ser	His	Val	Phe
	50					55					60				
Cys	Tyr	Gly	His	Arg	Tyr	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	Ile	Pro	Asp
65					70					75					80
Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu
				85					90					95	
Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu
	•		100					105					110		
Arg	Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe
		115					120					125			
Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Väl	Asp	Trp	Glu	Pro
	130					135					140				
Ser	Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Val
145					150					155					160
Thr	Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Phe
				165					170					175	
Lys	Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Glu	Ile	Leu	Glu	Met	Pro	Gly	Asp
			180					185					190		
His	Tyr	Ile	Gly	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr
		195					200					205			
Glu	Leu	Val	Glu	Asp	Ala	Val	Ala	His	Ser						
	210					215									

37/121

<210> 26

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 26

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

**40 45** 

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

tgt tac ggc cac aga tac ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Tyr Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp 65 70 75 80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

90 95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

125 120 115 cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 140 135 130 tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 160 155 150 145 acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe 175 170 165 aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp 190 185 180 cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 205 200 195 657 gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 215 210 <210> 27 ⟨211⟩ 218 <212> PRT <213> Fungia sp. <400> 27 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15
Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

W	<b>2</b> 005	5/0544	164											PCT/	JP2004/018437
			20					25					30		
Arg	Pro	Tyr	Glu	Gly	His	Gln	Glu	Met	Thr	Leu	Arg	Val	Thr	Met	Ala
		35					40					45			
Glu	Gly	Gly	Pro	Met	Pro	Phe	Ala	Phe	Asp	Leu	Val	Ser	His	Val	Phe
	50					55					60				
Cys	Tyr	Gly	His	Arg	Gln	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	Ile	Pro	Asp
65					70					<b>7</b> 5					80
Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu
	-			85					90					95	
Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu
			100					105					110		
Arg	Gļy	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe
		115					120					125			
Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	Glu	Pro
	130					135					140				
Ser	Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Va1
145					150					155					160
Thr	Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Asn	His	Lys	Cys	G1n	Phe
				165					170					175	
Lys	Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Glu	Ile	Leu	Glu	Met	Pro	Gly	Asp
			180					185					190		
His	Tyr	Ile	Gly	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr
		195					200					205			
Glu	Leu	Val	Glu	Asp	Ala	Val	Ala	His	Ser						
	210					215									
<210	)> 28	3													

40/121

⟨211⟩ 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 28

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

**40 45** 

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

tgt tac ggc cac aga cag ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Gln Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

 65
 70
 80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

90 95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

170

175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180 185 190

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624
His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195
200
205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa 657 Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

165

<210> 29

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<220>

<221> UNSURE

<222> (186)

<223> unknown amiono acid

<400> 29

Met	Val	Ser	Val	Ile	Lys	Pro	Glu	Met	Lys	Met	Arg	Tyr	Tyr	Met	Asp
1				5					10					15	
Gly	Ser	Val	Asn	Gly	His	Glu	Phe	Thr	Ile	Glu	Gly	Glu	Gly	Thr	Gly
			20				•	25					30		
Arg	Pro	Tyr	Glu	Gly	His	Gln	Glu	Met	Thr	Leu	Arg	Val	Thr	Met	Ala
		35					40					45			
Glu	Gly	Gly	Pro	Met	Pro	Phe	Ala	Phe	Asp	Leu	Val	Ser	His	Val	Phe
	50					55					60				
Cys	Tyr	Gly	His	Arg	Asn	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	Ile	Pro	Asp
65					70					75					80
Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu
	-			85					90					95	
Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu
			100					105					110		
Arg	Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe
		115					120					125			
Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	Glu	Pro
	130					135					140				
Ser	Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Val
145					150				•	155				•	160
Thr	Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Phe
				165					170					175	
Lys	Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Glu	Xaa	Leu	Glu	Met	Pro	Gly	Asp
			180					185					190		
His	Tyr	Ile	Gly	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	G1y	Asn	Ile	Thr
		195	•				200					205			
Glu	Leu	Val	Glu	Asp	Ala	Val	Ala	His	Ser						

210 215

<210> 30

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<220>

<221> unsure

<222> (556)

<223> unknown nucleotide

<400> 30

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

tgt tac ggc cac aga aat ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Asn Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

 65
 70
 75
 80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437 85 90 95 gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu 100 105 110 aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe 115 120 125 cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 130 135 140 tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 155 160 145 150 acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe 165 170 175 aag act act tac aag gcg gca aaa gag ntt ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Xaa Leu Glu Met Pro Gly Asp 180 185 190 cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 205 195 200 657 gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 215 210 <210> 31

45/121

<211> 665

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 31

Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Glu Val Met Glu Asp His Ala Gly

1 5 10 15

Thr Tyr Gly Leu Gly Asp Arg Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His
20 25 30

Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr Asp Ala Gly Leu Lys Glu Ser Pro Leu
35 40 45

Gln Thr Pro Thr Glu Asp Gly Ser Glu Glu Pro Gly Ser Glu Thr Ser 50 55 60

Asp Ala Lys Ser Thr Pro Thr Ala Glu Asp Val Thr Ala Pro Leu Val
65 70 75 80

Asp Glu Gly Ala Pro Gly Lys Gln Ala Ala Ala Gln Pro His Thr Glu

85 90 95

Ile Pro Glu Gly Thr Thr Ala Glu Glu Ala Gly Ile Gly Asp Thr Pro
100 105 110

Ser Leu Glu Asp Glu Ala Ala Gly His Val Thr Gln Ala Arg Met Val
115 120 125

Ser Lys Ser Lys Asp Gly Thr Gly Ser Asp Asp Lys Lys Ala Lys Gly
130 135 140

Ala Asp Gly Lys Thr Lys Ile Ala Thr Pro Arg Gly Ala Ala Pro Pro 145 150 155 160

Gly Gln Lys Gly Gln Ala Asn Ala Thr Arg Ile Pro Ala Lys Thr Pro 165 170 175

Pro Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser Ser Gly Glu Pro Pro Lys Ser Gly
180 185 190

Asp	Arg	Ser	Gly	Tyr	Ser	Ser	Pro	Gly	Ser	Pro	Gly	Thr	Pro	Gly	Ser
		195					200					205			
Arg	Ser	Arg	Thr	Pro	Ser	Leu	Pro	Thr	Pro	Pro	Thr	Arg	Glu	Pro	Lys
	210					215					220				
Lys	Val	Ala	Val	Val	Arg	Thr	Pro	Pro	Lys	Ser	Pro	Ser	Ser	Ala	Lys
225					230					235					240
Ser	Arg	Leu	Gln	Thr	Ala	Pro	Val	Pro	Met	Pro	Asp	Leu	Lys	Asn	Val
				245					250					255	
Lys	Ser	Lys	Ile	Gly	Ser	Thr	Glu	Asn	Leu	Lys	His	Gln	Pro	Gly	Gly
			260					265					270		
Gly	Lys	Val	Gln	Ile	Ile	Asn	Lys	Lys	Leu	Asp	Leu	Ser	Asn	Val	Gln
		275					280					285			
Ser	Lys	Cys	Gly	Ser	Lys	Asp	Asn	Ile	Lys	His	Val	Pro	Gly	Gly	Gly
	290					295					300				
Ser	Val	Gln	Ile	Val	Tyr	Lys	Pro	Val	Asp	Leu	Ser	Lys	Val	Thr	Ser
305					310					315					320
Lys	Cys	Gly	Ser	Leu	Gly	Asn	Ile	His	His	Lys	Pro	Gly	Gly	G1y	Gln
				325				•	330					335	
Val	Glu	Val	Lys	Ser	Glu	Lys	Leu	Asp	Phe	Lys	Asp	Arg	Val	Gln	Ser
			340					345					350		
Lys	Ile	Gly	Ser	Leu	Asp	Asn	Ile	Thr	His	Val	Pro	Gly	Gly	Gly	Asn
		355					360					365			
Lys	Lys	Ile	Glu	Thr	His	Lys	Leu	Thr	Phe	Arg	Glu	Asn	Ala	Lys	Ala
	370					375					380				
Lys	Thr	Asp	His	Gly	Ala	Glu	Ile	Val	Tyr	Lys	Ser	Pro	Val	Val	Ser
385					390					395					400
Gly	Asp	Thr	Ser	Pro	Arg	His	Leu	Ser	Asn	Val	Ser	Ser	Thr	Gly	Ser

				405					410					415	•
Ile	Asp	Met	Val	Asp	Ser	Pro	Gln	Leu	Ala	Thr	Leu	Ala	Asp	Glu	Val
			420					425					430		
Ser	Ala	Ser	Leu	Ala	Lys	Gln	Gly	Leu	Gly	Ser	Gly	Gly	Glu	Phe	Met
		435					440					445			
Val	Ser	Val	Ile	Lys	Pro	Glu	Met	Lys	Met	Arg	Tyr	Tyr	Met	Asp	Gly
	450					455					460				
Ser	Val	Asn	Gly	His	Glu	Phe	Thr	Ile	Glu	Gly	Glu	Gly	Thr	Gly	Arg
465					470					475					480
Pro	Tyr	Glu	Gly	His	Gln	Glu	Met	Thr	Leu	Arg	Val	Thr	Met	Ala	Glu
				485		•			490					495	
Gly	Gly	Pro	Met	Pro	Phe	Ala	Phe	Asp	Leu	Val	Ser	His	Val	Phe	Cys
			500					505					510		
Tyr	Gly	His	Arg	Val	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	Ile	Pro	Asp	Tyr
		515				•	520				٠	525			
Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu	Glu
	530					535					540				
Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu	Arg
545					550					555					560
Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe	Pro
				565					570					575	
Ala	Asp	G1y	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	Glu	Pro	Ser
			580					585					590		
Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Val	Thr
		595					600					605			
Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Phe	Lys
	610					615					620				

Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp His
625 630 635 640

Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu 645 650 655

Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

660 665

<210> 32

<211> 1998

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 32

atg gct gag ccc cgc cag gag ttc gaa gtg atg gaa gat cac gct ggg 48 Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Glu Val Met Glu Asp His Ala Gly

1 5 10 15

acg tac ggg ttg ggg gac agg aaa gat cag ggg ggc tac acc atg cac 96
Thr Tyr Gly Leu Gly Asp Arg Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His

20 25 30

caa gac caa gag ggt gac acg gac gct ggc ctg aaa gaa tct ccc ctg 144 Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr Asp Ala Gly Leu Lys Glu Ser Pro Leu

**40 45** 

cag acc ccc act gag gac gga tct gag gaa ccg ggc tct gaa acc tct 192 Gln Thr Pro Thr Glu Asp Gly Ser Glu Glu Pro Gly Ser Glu Thr Ser

50 55 60

gat gct aag agc act cca aca gcg gaa gat gtg aca gca ccc tta gtg 240
Asp Ala Lys Ser Thr Pro Thr Ala Glu Asp Val Thr Ala Pro Leu Val
65 70 75 80

gat gag gga gct ccc ggc aag cag gct gcc gcg cag ccc cac acg gag 288

Asp	Glu	Gly	Ala	Pro	Gly	Lys	Gln	Ala	Ala	Ala	Gln	Pro	His	Thr	Glu	
				85					90					95		
atc	cca	gaa	gga	acc	aca	gct	gaa	gaa	gca	ggc	att	gga	gac	acc	ccc	336
Ile	Pro	Glu	Gly	Thr	Thr	Ala	Glu	Glu	Ala	Gly	Ile	Gly	Asp	Thr	Pro	
			100					105					110			
agc	ctg	gaa	gac	gaa	gct	gct	ggt	cac	gtg	acc	caa	gct	cgc	atg	gtc	384
Ser	Leu	Glu	Asp	Glu	Ala	Ala	Gly	His	Val	Thr	Gln	Ala	Arg	Met	Val	
		115					120			•		125				
agt	aaa	agc	aaa	gac	ggg	act	gga	agc	gat	gac	aaa	aaa	gcc	aag	ggg	432
Ser	Lys	Ser	Lys	Asp	Gly	Thr	Gly	Ser	Asp	Asp	Lys	Lys	Ala	Lys	G1y	
	130					135					140					
gct	gat	ggt	aaa	acg	aag	atc	gcc	aca	ccg	cgg	gga	gca	gcc	cct	cca	480
Ala	Asp	Gly	Lys	Thr	Lys	Ile	Ala	Thr	Pro	Arg	Gly	Ala	Ala	Pro	Pro	
145					150					155			-		160	
ggc	cag	aag	ggc	cag	gcc	aac	gcc	acc	agg	att	cca	gca	aaa	acc	ccg	528
Gly	Gln	Lys	Gly	Gln	Ala	Asn	Ala	Thr	Arg	Ile	Pro	Ala	Lys	Thr	Pro	
				165					170					175		
ccc	gct	cca	aag	aca	cca	ccc	agc	tct	ggt	gaa	cct	cca	aaa	tca	ggg	576
Pro	Ala	Pro	Lys	Thr	Pro	Pro	Ser	Ser	Gly	Glu	Pro	Pro	Lys	Ser	Gly	
			180					185					190			
gat	cgc	agc	ggc	tac	agc	agc	ccc	ggc	tcc	cca	ggc	act	ccc	ggc	agc	624
Asp	Arg	Ser	Gly	Tyr	Ser	Ser	Pro	Gly	Ser	Pro	Gly	Thr	Pro	Gly	Ser	
		195					200					205				
cgc	tcc	cgc	acc	ccg	tcc	ctt	cca	acc	cca	ccc	acc	cgg	gag	ccc	aag	672
Arg	Ser	Arg	Thr	Pro	Ser	Leu	Pro	Thr	Pro	Pro	Thr	Arg	Glu	Pro	Lys	
	210		4			215					220					
aag	gtg	gca	gtg	gtc	cgt	act	cca	ccc	aag	tcg	ccg	tct	tcc	gcc	aag	720

WO 2005/054464

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

PCT/JP2004/018437

Lys Val Ala Val Val Arg Thr Pro Pro Lys Ser Pro Ser Ser Ala Lys

225

230

235

240

agc cgc ctg cag aca gcc ccc gtg ccc atg cca gac ctg aag aat gtc 768

Ser Arg Leu Gln Thr Ala Pro Val Pro Met Pro Asp Leu Lys Asn Val

245 250 255

aag too aag ato ggo too act gag aac otg aag cac cag cog gga ggo

aag too aag ato ggo too act gag aac otg aag cac cag cog gga ggo 816
Lys Ser Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu Lys His Gln Pro Gly Gly
260 265 270

ggg aag gtg cag ata att aat aag aag ctg gat ctt agc aac gtc cag 864 Gly Lys Val Gln Ile Ile Asn Lys Lys Leu Asp Leu Ser Asn Val Gln 275 280 285

tcc aag tgt ggc tca aag gat aat atc aaa cac gtc ccg gga ggc ggc 912 Ser Lys Cys Gly Ser Lys Asp Asn Ile Lys His Val Pro Gly Gly Gly 290 295 300

agt gtg caa ata gtc tac aaa cca gtt gac ctg agc aag gtg acc tcc 960 Ser Val Gln Ile Val Tyr Lys Pro Val Asp Leu Ser Lys Val Thr Ser 305 310 315 320

aag tgt ggc tca tta ggc aac atc cat cat aaa cca gga ggt ggc cag 1008 Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His His Lys Pro Gly Gly Gly Gln

gtg gaa gta aaa tct gag aag ctt gac ttc aag gac aga gtc cag tcg 1056 Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp Phe Lys Asp Arg Val Gln Ser 340 345 350

aag att ggg tcc ctg gac aat atc acc cac gtc cct ggc gga gga aat 1104 Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His Val Pro Gly Gly Gly Asn 355 360 365

aaa aag att gaa acc cac aag ctg acc ttc cgc gag aac gcc aaa gcc 1152

Lys	Lys	Ile	Glu	Thr	His	Lys	Leu	Thr	Phe	Arg	Glu	Asn	Ala	Lys	Ala	
	370					375					380					
aag	aca	gac	cac	ggg	gcg	gag	atc	gtg	tac	aag	tcg	cca	gtg	gtg	tct	1200
Lys	Thr	Asp	His	Gly	Ala	Glu	Ile	Val	Tyr	Lys	Ser	Pro	Val	Val	Ser	
385					390					395					400	
ggg	gac	acg	tct	cca	cgg	cat	ctc	agc	aat	gtc	tcc	tcc	acc	ggc	agc	1248
Gly	Asp	Thr	Ser	Pro	Arg	His	Leu	Ser	Asn	Val	Ser	Ser	Thr	Gly	Ser	
				405					410					415		
atc	gac	atg	gta	gac	tcg	ccc	cag	ctc	gcc	acg	cta	gct	gac	gag	gtg	1296
Ile	Asp	Met	Val	Asp	Ser	Pro	Gln	Leu	Ala	Thr	Leu	Ala	Asp	Glu	Val	·
			420			•		425					430			
tct	gcc	tcc	ctg	gcc	aag	cag	ggt	ttg	gga	tcc	gga	ggt	gaa	ttc	atg	1344
Ser	Ala	Ser	Leu	Ala	Lys	Gln	Gly	Leu	Gly	Ser	Gly	Gly	Glu	Phe	Met	
		435					440					445				
gtg	agt	gtg	att	aaa	cca	gag	atg	aag	atg	agg	tac	tac	atg	gac	ggc	1392
Val	Ser	Val	Ile	Lys	Pro	Glu	Met	Lys	Met	Arg	Tyr	Tyr	Met	Asp	Gly	
	450					455					460			-		
tcc	gtc	aat	ggg	cat	gag	ttc	aca	att	gaa	ggt	gaa	ggc	aca	ggc	aga	1440
Ser	Val	Asn	Gly	His	Glu	Phe	Thr	Ile	Glu	Gly	Glu	Gly	Thr	Gly	Arg	
465					470					475					480	
cct	tac	gag	gga	cat	caa	gag	atg	aca	cta	cgc	gtc	aca	atg	gcc	gag	1488
Pro	Tyr	Glu	Gly	His	Gln	Glu	Met	Thr	Leu	Arg	Val	Thr	Met	Ala	Glu	
				485					490					495		
ggc	ggg	cca	atg	cct	ttc	gcg	ttt	gac	tta	gtg	tca	cac	gtg	ttc	tgt	1536
Gly	Gly	Pro	Met	Pro	Phe	Ala	Phe	Asp	Leu	Val	Ser	His	Val	Phe	Cys	
			500					505					510			
tac	ggc	cac	aga	gta	ttt	act	aaa	tat	cca	gaa	gag	ata	cca	gac	tat	1584

Tyr	Gly	His	Arg	Val	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	Ile	Pro	Asp	Tyr	
		515					520					525				
ttc	aaa	caa	gca	ttt	cct	gaa	ggc	ctg	tca	tgg	gaa	agg	tcg	ttg	gag	1632
Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu	Glu	
	530					535					540					
ttc	gaa	gat	ggt	ggg	tcc	gct	tca	gtc	agt	gcg	cat	ata	agc	ctt	aga	1680
Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu	Arg	
<b>54</b> 5					550					555					560	
gga	aac	acc	ttc	tac	cac	aaa	tcc	aaa	ttt	act	ggg	gtt	aac	ttt	cct	1728
Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe	Pro	
				565					570					575		
gcc	gat	ggt	cct	atc	atg	caa	aac	caa	agt	gtt	gat	tgg	gag	cca	tca	1776
Ala	Asp	Gly	Pro	Ile	Met	Gln	Asn	Gln	Ser	Val	Asp	Trp	G1u	Pro	Ser	
			580					585		-			590			
acc	gag	aaa	att	act	gcc	agc	gac	gga	gtt	ctg	aag	ggt	gat	gtt	acg	1824
Thr	Glu	Lys	Ile	Thr	Ala	Ser	Asp	Gly	Val	Leu	Lys	Gly	Asp	Val	Thr	
		595					600			•		605				
atg	tac	cta	aaa	ctt	gaa	gga	ggc	ggc	aat	cac	aaa	tgc	caa	ttc	aag	1872
Met	Tyr	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Asn	His	Lys	Cys	Gln	Phe	Lys	
	610		•			615					620	•				
act	act	tac	aag	gcg	gca	aaa	gag	att	ctt	gaa	atg	cca	gga	gac	cat	1920
Thr	Thr	Tyr	Lys	Ala	Ala	Lys	Glu	Ile	Leu	Glu	Met	Pro	Gly	Asp	His	
625					630					635					640	
tac	atc	ggc	cat	cgc	ctc	gtc	agg	aaa	acc	gaa	ggc	aac	att	act	gag	1968
Tyr	Ile	Gly	His	Arg	Leu	Val	Arg	Lys	Thr	Glu	Gly	Asn	Ile	Thr	Glu	
			ė	645					650					655		
ctg	gta	gaa	gat	gca	gta	gct	cat	tcc	taa							1998

Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

660 665

<210> 33

<211> 480

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 33

Met Gly Thr Ile Leu Phe Leu Thr Met Val Ile Ser Tyr Phe Gly Cys

1 .5 10 15

Met Lys Ala Ala Pro Met Lys Glu Ala Asn Val His Gly Gln Gly Asn

20 25 30

Leu Ala Tyr Pro Ala Val Arg Thr His Gly Thr Leu Glu Ser Val Asn

35 40 45

Gly Pro Arg Ala Gly Ser Arg Gly Leu Thr Thr Thr Ser Leu Ala Asp

50 55 60

Thr Phe Glu His Val Ile Glu Glu Leu Leu Asp Glu Asp Gln Lys Val

65 70 75 80

Arg Pro Asn Glu Glu Asn His Lys Asp Ala Asp Leu Tyr Thr Ser Arg

90 95

Val Met Leu Ser Ser Gln Val Pro Leu Glu Pro Pro Leu Leu Phe Leu

100 105 110

Leu Glu Glu Tyr Lys Asn Tyr Leu Asp Ala Ala Asn Met Ser Met Arg

115 120 125

Val Arg Arg His Ser Asp Pro Ala Arg Arg Gly Glu Leu Ser Val Cys

130 135 140

Asp Ser Ile Ser Glu Trp Val Thr Ala Ala Asp Lys Lys Thr Ala Val

145 150 155 160

Asp	Met	Ser	Gly	Gly	Thr	Val	Thr	Val	Leu	Glu	Lys	Val	Pro	Val	Ser
				165					170					175	
Lys	Gly	Gln	Leu	Lys	Gln	Tyr	Phe	Tyr	Glu	Thr	Lys	Cys	Asn	Pro	Met
			180					185					190		
Gly	Tyr	Thr	Lys	Glu	Gly	Cys	Arg	G1y	Ile	Asp	Lys	Arg	His	Trp	Asn
		195					200					205			
Ser	Gln	Cys	Arg	Thr	Thr	Gln	Ser	Tyr	Val	Arg	Ala	Leu	Thr	Met	Asp
	210					215					220				
Ser	Lys	Lys	Arg	Ile	Gly	Trp	Arg	Phe	Ile	Arg	Ile	Asp	Thr	Ser	Cys
225					230					235					240
Val	Cys	Thr	Leu	Thr	Ile	Lys.	Arg	Gly	Arg	Gly	Val	Pro	Arg	Ala	Arg
				245					250					255	
Asp	Pro	Pro	Val	Ala	Thr	Met	Val	Ser	Val	Ile	Lys	Pro	Glu	Met	Lys
			260					265					270		
Met	Arg	Tyr	Tyr	Met	Asp	Gly	Ser	Val	Asn	Gly	His	Glu	Phe	Thr	Ile
		275				٠	280					285			
Glu	Gly	Glu	Gly	Thr	Gly	Arg	Pro	Tyr	Glu	Gly	His	G1n	Glu	Met	Thr
	290					295					300				
Leu	Arg	Val	Thr	Met	Ala	Glu	Gly	Gly	Pro	Met	Pro	Phe	Ala	Phe	Asp
305					310					315					320
Leu	Val	Ser	His	Val	Phe	Cys	Tyr	Gly	His	Arg	Val	Phe	Thr	Lys	Tyr
				325					330					335	
Pro	Glu	Glu	Ile	Pro	Asp	Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	G1u	G1y	Leu
			340					345				•	350		
Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu	Glu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val
		355	•				360					365			
Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu	Arg	Gly	Asn	Thr	Phe	Tyr	His	Lys	Ser	Lys

370 375 380

Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln 385 390 395 400

Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly
405
415

Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly
420 425 430

Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile
435
440
445

Leu Glu Met Pro Gly Asp His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys
450 455 460

Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser
465 470 475 480

<210> 34

<211> 1443

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 34

atg gga acc atc ctt ttc ctt act atg gtt att tca tac ttc ggt tgc 48

Met Gly Thr Ile Leu Phe Leu Thr Met Val Ile Ser Tyr Phe Gly Cys

1 15

atg aag gct gcg ccc atg aaa gaa gca aac gtc cac gga caa ggc aac 96
Met Lys Ala Ala Pro Met Lys Glu Ala Asn Val His Gly Gln Gly Asn
20 25 30

ttg gcc tac cca gct gtg cgg acc cat ggg act ctg gag agc gtg aat 144 Leu Ala Tyr Pro Ala Val Arg Thr His Gly Thr Leu Glu Ser Val Asn

ggg	ccc	agg	gca	ggt	tcg	aga	ggt	ctg	acg	acg	acg	tcc	ctg	gct	gac	192
Gly	Pro	Arg	Ala	Gly	Ser	Arg	Gly	Leu	Thr	Thr	Thr	Ser	Leu	Ala	Asp	
	50					55					60					
act	ttt	gag	cac	gtg	atc	gaa	gag	ctg	ctg	gat	gag	gac	cag	aag	gtt	240
Thr	Phe	Glu	His	Val	Ile	Glu	Glu	Leu	Leu	Asp	Glu	Asp	Gln	Lys	Val	
65					70					<b>7</b> 5					80	
cgg	ccc	aac	gaa	gaa	aac	cat	aag	gac	gcg	gac	ttg	tac	act	tcc	cgg	288
Arg	Pro	Asn	Glu	Glu	Asn	His	Lys	Asp	Ala	Asp	Leu	Tyr	Thr	Ser	Arg	
				85					90					95		
gtg	atg	ctc	agc	agt	caa	gtg	cct	ttg	gag	cct	cct	ctg	ctc	ttt	ctg	336
Val	Met	Leu	Ser	Ser	Gln	Val	Pro	Leu	Glu	Pro	Pro	Leu	Leu	Phe	Leu	
			100					105					110			
ctg	gag	gaa	tac	aaa	aat	tac	ctg	gat	gcc	gca	aac	atg	tct	atg	agg	384
Leu	Glu	Glu	Tyr	Lys	Asn	Tyr	Leu	Asp	Ala	Ala	Asn	Met	Ser	Met	Arg	
		115				•	120				•	125				
gtt	cgg	cgc	cac	tcc	gac	ccc	gcc	cgc	cgt	ggg	gag	ctg	agc	gtg	tgt	432
Val	Arg	Arg	His	Ser	Asp	Pro	Ala	Arg	Arg	Gly	Glu	Leu	Ser	Val	Cys	
٠,	130					135					140					
gac	agt	att	agc	gag	tgg	gtc	aca	gcg	gca	gat	aaa	aag	act	gca	gtg	480
Asp	Ser	Ile	Ser	Glu	Trp	Val	Thr	Ala	Ala	Asp	Lys	Lys	Thr	Ala	Val	
145					150					155					160	
gac	atg	tcc	ggt	ggg	acg	gtc	aca	gtc	ctg	gag	aaa	gtc	ccg	gta	tca	528
Asp	Met	Ser	Gly	Gly	Thr	Val	Thr	Val	Leu	Glu	Lys	Val	Pro	Val	Ser	
				165					170					175		
aaa	ggc	caa	ctg	aag	caa	tat	ttc	tac	gag	acc	aag	tgt	aat	ccc	atg	576
Lys	Gly	Gln	Leu	Lys	Gln	Tyr	Phe	Tyr	Glu	Thr	Lys	Cys	Asn	Pro	Met	
			180		-			185					190			

ggt	tac	acg	aag	gaa	ggc	tgc	agg	ggc	ata	gac	aaa	agg	cac	tgg	aac	624
Gly	Tyr	Thr	Lys	Glu	Gly	Cys.	Arg	Gly	Ile	Asp	Lys	Arg	His	Trp	Asn	
		195					200					205				
tcg	caa	tgc	cga	act	acc	caa	tcg	tat	gtt	cgg	gcc	ctt	act	atg	gat.	672
Ser	Gln	Cys	Arg	Thr	Thr	Gln	Ser	Tyr	Val	Arg	Ala	Leu	Thr	Met	Asp	
	210					215					220					
agc	aaa	aag	aga	att	ggc	tgg	cgg	ttc	ata	agg	ata	gac	act	tcc	tgt	720
Ser	Lys	Lys	Arg	Ile	Gly	Trp	Arg	Phe	Ile	Arg	Ile	Asp	Thr	Ser	Cys	
225					230					235					240	
gta	tgt	aca	ctg	acc	att	aaa	agg	gga	aga	ggg	gta	ccg	cgg	gcc	cgg	768
Val	Cys	Thr	Leu	Thr	Ile	Lyṣ	Arg	Gly	Arg	Gly	Val	Pro	Arg	Ala	Arg	
				245					250					255		
gac	cca	ccg	gtc	gcc	acc	atg	gtg	agt	gtg	att	aaa	cca	gag	atg	aag	816
Asp	Pro	Pro	Val	Ala	Thr	Met	Val	Ser	Val	Ile	Lys	Pro	Glu	Met	Lys	
			260			•		265					270			
atg	agg	tac	tac	atg	gac	ggc	tcc	gtc	aat	ggg	cat	gag	ttc	aca	att	864
Met	Arg	Tyr	Tyr	Met	Asp	Gly	Ser	Val	Asn	Gly	His	Glu	Phe	Thr	Ile	
		275					280					285				
gaa	ggt	gaa	ggc	aca	ggc	aga	cct	tac	gag	gga	cat	caa	gag	atg	aca	912
Glu	Gly	Glu	Gly	Thr	Gly	Arg	Pro	Tyr	Glu	Gly	His	Gln	Glu	Met	Thr	
	290					295					300			•		
cta	cgc	gtc	aca	atg	gcc	gag	ggc	ggg	cca	atg	cct	ttc	gcg	ttt	gac	960
Leu	Arg	Val	Thr	Met	Ala	Glu	Gly	Gly	Pro	Met	Pro	Phe	Ala	Phe	Asp	
305					310					315					320	
tta	gtg	tca	cac	gtg	ttc	tgt	tac	ggc	cac	aga	gta	ttt	act	aaa	tat	1008
Leu	Val	Ser	His	Val	Phe	Cys	Tyr	Gly	His	Arg	Val	Phe	Thr	Lys	Tyr	
				325			-		330					335		

cca gaa gag ata cca gac tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg 1056 Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu 350 340 345 tca tgg gaa agg tcg ttg gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc 1104 Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val 365 355 360 agt gcg cat ata agc ctt aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa 1152 Ser Ala His Ile Ser Leu Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys 380 370 375 ttt act ggg gtt aac ttt cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa 1200 Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln 395 400 385 390 agt gtt gat tgg gag cca tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga 1248 Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly 405 410 415 gtt ctg aag ggt gat gtt acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc 1296 Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly 425 430 420 aat cac aaa tgc caa ttc aag act act tac aag gcg gca aaa gag att 1344 Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile 440 445 435 ctt gaa atg cca gga gac cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa 1392 Leu Glu Met Pro Gly Asp His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys 455 460 450 acc gaa ggc aac att act gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc 1440 Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 475 480 465 470

•	<b>1.</b>															
W	<b>) 2</b> 00:	5/0544	164											PCT	/ <b>JP2</b> 0	04/018437
taa																1443
<210	)> 35	5														
<211	> 46	64														
<212	2> PF	RT														
<213	3> Fu	ıngia	sp.										•			
<400	)> 35	5														
Met	Val	Ser	Tyr	Ser	Lys	Gln	Gly	Ile	Ala	Gln	Glu	Met	Arg	Thr	Lys	
1				5					10					15		
Tyr	Arg	Met	Glu	Gly	Ser	Val	Asn	Gly	His	Glu	Phe	Thr	Ile	Glu	Gly	
			20					25			•		30			
Val	Gly	Thr	Gly	Asn	Pro	Tyr.	Glu	Gly	Lys	Gln	Met	Ser	Glu	Leu	Val	
		35				•	40					45				
Ile	Ile	Lys	Ser	Lys	Gly	Lys	Pro	Leu	Pro	Phe	Ser	Phe	Asp	Ile	Leu	
	50					55					60					
Ser	Thr	Ala	Phe	Gln	Tyr	Gly	Asn	Arg	Cys	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Ala	
65					70					75					80	
Asp	Met	Pro	Asp	Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Asp	Gly	Met	Ser	Tyr	
				85					90					95		
Glu	Arg	Ser	Phe	Leu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Val	Ala	Thr	Ala	Ser	Trp	
			100					105					110			
Ser	Ile	Arg	Leu	Glu	Gly	Asn	Cys	Phe	Ile	His	Asn	Ser	Ile	Tyr	His	
		115					120					125				
Gly	Val	Asn	Phe	Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Val	Met	Lys	Lys	G1n	Thr	Ile	
	130					135					140					
Gly	Trp	Asp	Lys	Ser	Phe	Glu	Lys	Met	Ser	Val	Ala	Lys	Glu	Val	Leu	

Arg Gly Asp Val Thr Gln Phe Leu Leu Leu Glu Gly Gly Gly Tyr Gln

61/121

Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly
385 390 395 400

Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly
405
410
415

Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile
420 425 430

Leu Lys Met Pro Gly Ser His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys
435
440
445

Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser
450 455 460

<210> 36

<211> 1395

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 36

atg gtg tct tat tca aag caa ggc atc gca caa gaa atg cgg acg aaa 48 Met Val Ser Tyr Ser Lys Gln Gly Ile Ala Gln Glu Met Arg Thr Lys

1 5 10 15

tac cgt atg gaa ggc agt gtc aat ggc cat gaa ttc acg atc gaa ggt 96 Tyr Arg Met Glu Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly

20 25 30

gta gga act gga aac cct tac gaa ggg aaa cag atg tcc gaa tta gtg 144 Val Gly Thr Gly Asn Pro Tyr Glu Gly Lys Gln Met Ser Glu Leu Val

35 40 45

atc atc aag tct aag gga aaa ccc ctt cca ttc tcc ttt gac ata ctg 192 Ile Ile Lys Ser Lys Gly Lys Pro Leu Pro Phe Ser Phe Asp Ile Leu

50 55 60

tca	aca	gcc	ttt	caa	tat	gga	aac	aga	tgc	ttc	aca	aag	tac	cct	gca	240
Ser	Thr	Ala	Phe	Gln	Tyr	Gly	Asn	Arg	Cys	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Ala	
65					70			-		75					80	
gac	atg	cct	gac	tat	ttc	aag	caa	gca	ttc	cca	gat	gga	atg	tca	tat	288
Asp	Met	Pro	Asp	Tyr	Phe	Lys	Gln	Ala	Phe	Pro	Asp	Gly	Met	Ser	Tyr	
				85					90					95		
gaa	agg	tca	ttt	cta	ttt	gag	gat	gga	gga	gtt	gct	aca	gcc	agc	tgg	336
Glu	Arg	Ser	Phe	Leu	Phe	Glu	Asp	Gly	Gly	Val	Ala	Thr	Ala	Ser	Trp	
			100					105					110			
agc	att	cgt	ctc	gaa	gga	aat	tgc	ttc	atc	cac	aat	tcc	atc	tat	cat	384
Ser	Ile	Arg	Leu	Glu	Gly	Asn <sub>.</sub>	Cys	Phe	Ile	His	Asn	Ser	Ile	Tyr	His	
	-	115	•				120					125				
ggc	gta	aac	ttt	ccc	gct	gat	gga	ccc	gta	atg	aag	aag	cag	aca	att	432
Gly	Val	Asn	Phe	Pro	Ala	Asp	Gly	Pro	Val	Met	Lys	Lys	Gln	Thr	Ile	
	130					135					140					
ggc	tgg	gat	aag	tcc	ttc	gaa	aaa	atg	agt	gtg	gct	aaa	gag	gtg	cta	480
Gly	Trp	Asp	Lys	Ser	Phe	Glu	Lys	Met	Ser	Val	Ala	Lys	Glu	Val	Leu	
145					150					155					160	
aga	ggt	gat	gtg	act	cag	ttt	ctt	ctg	ctc	gaa	gga	ggt	ggt	tac	cag	528
Arg	Gly	Asp	Val	Thr	Gln	Phe	Leu	Leu	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	Tyr	Gln	
				165					170					175		
aga	tgc	cgg	ttt	cac	tcc	act	tac	aaa	acg	gag	aag	cca	gtc	gca	atg	576
Arg	Cys	Arg	Phe	His	Ser	Thr	Tyr	Lys	Thr	Glu	Lys	Pro	Val	Ala	Met	
			180					185					190			
ccc	ccg	agt	cat	gtc	gta	gaa	cat	caa	att	gtg	agg	acc	gac	ctt	ggc	624
Pro	Pro	Ser	His	Val	Val	Glu	His	Gln	Ile	Val	Arg	Thr	Asp	Leu	Gly	
		195					200					205				

caa act gca aaa ggc ttc aag gtc aag ctg gaa gaa cat gct gag gct 672 Gln Thr Ala Lys Gly Phe Lys Val Lys Leu Glu Glu His Ala Glu Ala 220 215 210 cat gtt aac cct ttg aag gtt aaa ggt ggc agc ggt ggc gac gag gtg 720 His Val Asn Pro Leu Lys Val Lys Gly Gly Ser Gly Gly Asp Glu Val 225 240 230 235 gac ggt acc ggt ggc agc atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag 768 Asp Gly Thr Gly Gly Ser Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys 245 250 255 atg agg tac tac atg gac ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att 816 Met Arg Tyr Tyr Met Asp Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile 270 260 265 gaa ggt gaa ggc aca ggc aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca 864 Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr 275 280 285. cta cgc gtc aca atg gcc aag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac 912 Leu Arg Val Thr Met Ala Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp 290 300 295 tta gtg tca cac gtg ttc tgt tac ggc cac aga cct ttt act aaa tat 960 Leu Val Ser His Val Phe Cys Tyr Gly His Arg Pro Phe Thr Lys Tyr 305 310 315 320 cca gaa gag ata cca gac tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg 1008 Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu 325 330 335 tca tgg gaa agg tcg ttg gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc 1056 Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val 340 345 350

365

430

460

agt gcg cat ata agc ctt aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa 1104 Ser Ala His Ile Ser Leu Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys

ttt act ggg gtt aac ttt cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa 1152 Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln

360

370 375 380

agt gtt gat tgg gag cca tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga 1200 Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly 385 390 395 400

gtt ctg aag ggt gat gtt acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc 1248 Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly

405 410 415

aat cac aaa tgc caa ttc aag act act tac aag gcg gca aaa aag att 1296 Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile

ctt aaa atg cca gga agc cat tac atc agc cat cgc ctc gtc agg aaa 1344 Leu Lys Met Pro Gly Ser His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys

425

435 440 445

455

acc gaa ggc aac att act gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc 1392 Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

taa 1395

<210> 37

450

<211> 221

<212> PRT

<213> Montipora. sp

420

355

<400> 37

W	<b>2</b> 005	5/0544	64											PCT	/JP2004/018437
Met	Ser	Val	Ile	Ala	Lys	Gln	Met	Thr	Tyr	Lys	Val	Tyr	Met	Ser	Gly
1				5					10					15	
Thr	Val	Asn	Gly	His	Tyr	Phe	Glu	Val	Glu	Gly	Asp	Gly	Lys	Gly	Lys
			20					25					30		
Pro	Tyr	Glu	Gly	Glu	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	Lys	Gly	Gly
		35					40					45			
Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Leu	Ser	Gln	Tyr	Gly
	50					55					60				
Ser	Ile	Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	Val	Lys
65					.70		•			75					80
Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	G1y	Tyr.	Thr	Trp	Glu	Arg	Ile	Met	His	Phe	Glu
				85					90		•			95	
Asp	Gly	Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	Gln	Gly	Asn
			100					105					110		
Cys	Phe	Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	Gly	Val	Asn	Phe	Pro	Pro	Asn
		115					120					125			
Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Gln	Gly	Trp	G1u	Pro	Asn	Thr	Glu
	130					135					140				
Arg	Leu	Phe	Ala	Arg	Asp	Gly	Met	Leu	Ile	Gly	Asn	Asn	Phe	Met	Ala
145					150					155					160
Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	His	Tyr	Leu	Cys	Glu	Phe	Lys		Thr
				165					170				_	175	
Tyr	Lys	Ala		Lys	Pro	Val	Arg		Pro	Gly	Tyr	His		Val	Asp
	_		180			_		185					190		
Arg	Lys		Asp	Val	Thr	Ser	His	Asn	Lys	Asp	Tyr		Phe	Val	Glu
		195		_			200		_	_	_	205			
Gln	Cys	Glu	Ile	Ser	Ile	Ala	Arg	His	Ser	Leu	Leu	Gly			

210 215 220

<210> 38

<211> 666

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 38

atg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg tca ggc 48 Met Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser Gly

1 5 10 15

acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa gga aag 96 Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly Lys

20 25 30

cct tac gag gag gag cag acg gta aag ctc act gtc acc aag ggt gga 144 Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly Gly

35 40 45

cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg tct cag tac gga 192 Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Ser Gln Tyr Gly

50 55 60

agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat gta aag 240 Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val Lys

 65
 70
 75
 80

cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg atc atg cac ttt gaa 288 Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ile Met His Phe Glu

90 95

gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa ggc aac 336 Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly Asn

100 105 110

tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt gtg aac ttt cct ccc aat 384 Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Val Asn Phe Pro Pro Asn

> 120 125 115

gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc aac act gag 432 Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Asn Thr Glu

140 130 135

150

cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac aac ttt atg gct 480 Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asn Phe Met Ala 155 160

ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttc aaa tct act 528 Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser Thr

> 175 165 170

tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat gtt gac 576 Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Val Asp

> 185 190 180

cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac aag gat tac aca ttt gtt gag 624 Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Lys Asp Tyr Thr Phe Val Glu

> 205 195 200

666 cag tgt gaa ata tcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt tga Gln Cys Glu Ile Ser Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

210 215 220

<210> 39

145

<211> 222

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 39

Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser

W	2005	5/0544	64											PCT	/JP2004/018437
1				5					10					15	
Gly	Thr	Val	Asn	Gly	His	Tyr	Phe	G1u	Val	Glu	Gly	Asp	Gly	Lys	Gly
			20					25					30		
Lys	Pro	Tyr	Glu	Gly	Glu	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	Lys	Gly
		35					40					45			
Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Leu	Ser	Gln	Tyr
	50	•				55					60				
Gly	Ser	Ile	Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	Val
65				•	70					<b>7</b> 5					80
Lys	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Ile	Met	Asn	Phe
				85					90					95	
Glu	Asp	Gly	Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	G1n	Gly
			100					105					110		
Asn	Cys	Phe	Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	G1y	Val	Asn	Phe	Pro	Pro
		115				•	120				•	125			
Asn	Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Gln	Gly	Trp	Glu	Pro	Ser	Thr
	130					135					140				
Glu	Arg	Leu	Phe	Ala	Arg	Asp	Gly	Met	Leu	Ile	Gly	Asn	Asp	Phe	Met
145	,				150					155					160
Ala	Leu	Lys	Leu	Gĺu	Gly	Gly	Gly	His	Tyr	Leu	Cys	Glu	Phe	Lys	Ser
				165					170					175	
Thr	Tyr	Lys	Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Arg	Met	Pro	Gly	Tyr	His	Tyr	Val
			180					185					190		
Asp	Arg	Lys	Leu	Asp	Val	Thr	Ser	His	Asn	Arg	Asp	Tyr	Thr	Ser	Val
		195					200					205			

69/121

220

Glu Gln Cys Glu Ile Ser Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

215

<210> 40

<211> 669

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 40

65

atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg tca 48 Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser

1 5 10 15

ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa gga 96 Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly

20 25 30

aag cct tac gag gga gag cag aca gta aag ctc act gtc acc aag ggt 144 Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly

**40 45** 

gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg tct cag tac 192 Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Ser Gln Tyr

50 55 60

70

gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat gta 240 Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val

aag cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg atc atg aac ttt 288 Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ile Met Asn Phe

90 95

**75** 

80

gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa ggc 336 Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly

100 105 110

aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt gtg aac ttt cct ccc 384

Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Val Asn Phe Pro Pro 125 120 115 aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc act 432 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr 130 140 135 gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat ttt atg 480 Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Phe Met 155 160 145 150 gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttc aaa tct 528 Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser 175 165 170 act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat gtt 576 Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Val 185 190 180 gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct gtt 624 Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val 195 669 gag cag tgt gaa ata tcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt tga Glu Gln Cys Glu Ile Ser Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly 210 215 220 <210> 41 **<211> 222** <212> PRT <213> Montipora. sp <400> 41 Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser 15 5 10

Gly	Thr	Val	Asn	Gly	His	Tyr	Phe	Glu	Val	Glu	Gly	Asp	Gly	Lys	Gly
			20					25					30		
Lys	Pro	Tyr	Glu	Gly	Glu	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	Lys	Gly
		35					40					45			
Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Leu	Phe	Gln	Tyr
	50					55					60				
Gly	Ser	Ile	Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	Val
65					70					<b>7</b> 5					80
Lys	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Thr	Met	Asn	Phe
				85					90					95	
Glu	Asp	Gly	Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	Gln	Gly
			100					105					110		
Asn	Cys	Phe	Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro	Pro
		115					120					125		•	
Asn	Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Gln	Gly	Trp	G1u	Pro	Ser	Thr
	130					135					140				
Glu	Arg	Leu	Phe	Ala	Arg	Asp	Gly	Met	Leu	Ile	Gly	Asn	Asp	Tyr	Met
145					150					155					160
Ala	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	His	Tyr	Leu	Cys	Glu	Phe	Lys	Ser
				165					170					175	
Thr	Tyr	Lys	Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Arg	Met	Pro	Gly	Tyr	His	Tyr	Ile
			180					185					190		
Asp	Arg	Lys	Leu	Asp	Val	Thr	Ser	His	Asn	Arg	Asp	Tyr	Thr	Ser	Val
		195					200					205			
Glu	Gln	Cys	Glu	Ile	Ala	Ile	Ala	Arg	His	Ser	Leu	Leu	Gly		
	210		•			215					220				
<210	)> 42	2	·								•				

<211> 669

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 42

atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg tca 48 Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser

1 5 10 15

ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa gga 96 Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly

20 25 30

aag cct tac gag gga gag cag aca gta aag ctc act gtc acc aag ggt 144 Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly

35 40 45

gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg ttt cag tac 192 Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Phe Gln Tyr

50 55 60

gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat gta 240

Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val

65 70 75 80

aag cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg acc atg aac ttt 288 Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met Asn Phe

90 95

gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa ggc 336 Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly

100 105 110

aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt acg aac ttt cct ccc 384 Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe Pro Pro

115 120 125 aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc act 432 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr 130 135 140 gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat tat atg 480 Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr Met 160 145 150 155 gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt aaa tct 528 Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser 165 170 175 act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat att 576 Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Ile 180 185 190 gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct gtt 624 Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val 205 195 200 gag cag tgt gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt tga Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly 210 215 220 <210> 43

<211> 222

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 43

WC	2005	/0544	64											PCT	JP2004/018437
-			20					25					30		
Lys	Pro	Tyr	Glu	Gly	Glu	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	Lys	Gly
		35					40					45			
Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Leu	Met	Cys	Tyr
	50					55					60				
Gly	Ser	Ile	Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	Val
65					70					75					80
Lys	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Thr	Met	Asn	Phe
				85					90					95	
Glu	Asp	Gly	Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	Gln	Gly
			100			-		105					110		
Asn	Cys	Phe	Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro	Pro
		115	٠				120					125			
Asn	Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Gln	Gly	Trp	Glu	Pro	Ser	Thr
	130					135					140				
Glu	Arg	Leu	Phe	Ala	Arg	Asp	G1y	Met	Leu	Ile	Gly	Asn	Asp	Tyr	Met
145					150					155					160
Ala	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	His	Tyr	Leu	Cys	Glu	Phe	Lys	Ser
				165					170					175	
Thr	Tyr	Lys	Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Arg	Met	Pro	Gly	Tyr	His	Tyr	Ile
			180					185					190		
Asp	Arg	Lys	Leu	Asp	Val	Thr	Ser	His	Asn	Arg	Asp	Tyr	Thr	Ser	Val
		195					200					205			
Glu	Gln	Cys	Glu	Ile	Ala	Ile	Ala	Arg	His	Ser	Leu	Leu	G1y		
	210					215					220				
<21	0> 4	4	•												

75/121

<211> 669

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 44

atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg tca 48 Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser

1 5 10 15

ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa gga 96 Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly

20 25 30

aag cct tac gag gga gag cag aca gta aag ctc act gtc acc aag ggt 144 Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly

35 40 45

gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg atg tgt tac 192 Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Met Cys Tyr

50 55 60

gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat gta 240

Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val

65 70 75 80

aag cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg acc atg aac ttt 288 Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met Asn Phe

85 90 95

gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa ggc 336 Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly

100 105 110

aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt acg aac ttt cct ccc 384 Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe Pro Pro

115 120 125

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437 aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc act 432 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr 140 130 135 gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat tat atg 480 Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr Met 155 160 145 150 gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt aaa tct 528 Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser 170 175 165 act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat att 576 Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Ile 185 190 180 gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct gtt 624 Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val 195 200 205 669 gag cag tgt gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt tga Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly 210 215 220 <210> 45

**<211> 255** 

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 45

Met Arg Gly Ser His His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1 5 10 15

Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20 25 30

W	2005	5/0544	64				•							PCT	/JP2004/018437
Pro	Met	Val	Ser	Val	Ile	Ala	Lys	Gln	Met	Thr	Tyr	Lys	Val	Tyr	Met
		35					40					45			
Ser	Gly	Thr	Val	Asn	Gly	His	Tyr	Phe	Glu	Val	Glu	Gly	Asp	Gly	Lys
	50					55					60				
Gly	Lys	Pro	Tyr	Glu	Gly	Glu	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	Lys
65					70					<b>7</b> 5					80
Gly	Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Gln	Phe	Gln
				85					90					95	
Tyr	Gly	Ser	Ile	Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr
			100				•	105					110		
Phe	Lys	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Ser	Met	Asn
		115					120					125			
Phe	Glu	Asp	Gly	Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	Gln
	130					135					140				
Gly	Asn	Cys	Phe	Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	Gly	Glu	Asn	Phe	Pro
145					150					155					160
Pro	Asn	Gly	Pro	Va1	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Gln	Gly	Trp	Glu	Pro	Ser
				165					170					175	
Thr	Glu	Arg	Leu	Phe	Ala	Arg	Asp	Gly	Met	Leu	Ile	Gly	Asn	Asp	Tyr
			180					185					190		
Met	Ala	Leu	Lys	Leu	Glu	G1y	G1y	Gly	His	Tyr	Leu	Cys	Glu	Phe	Lys
		195					200					205			
Ser	Thr	Tyr	Lys	Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Arg	Met	Pro	Gly	Arg	His	Glu
	210					215					220				
Ile	Asp	Arg	Lys	Leu	Asp	Val	Thr	Ser	His	Asn	Arg	Asp	Tyr	Thr	Ser
225					230					235					240

Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437 255 245 250 <210> 46 <211> 765 <212> DNA <213> Montipora. sp **<400> 46** atg cgg ggt tct cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr 15 10 5 ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp 30 25 20 ccc atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg 144 Pro Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met 35 40 45 tca ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa 192 Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys 60 55 50 gga aag cct tac gag gga gag cag aca gta aag ctc act gtc acc aag 240 Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys 80 70 **75** 65 ggt gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca cag ttc cag 288 Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Gln Phe Gln 95 90 85 tac gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat 336

79/121

110

Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr

105

ttc	aag	cag	tca	ttc	cct	gag	gga	tat	aca	tgg	gag	agg	agc	atg	aac	384
Phe	Lys	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Ser	Met	Asn	
		115					120					125				
ttt	gaa	gat	ggt	gca	gtg	tgt	act	gtc	agc	aat	gat	tcc	agc	atc	caa	432
Phe	Glu	Asp	Gly	Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	Gln	
	130					135					140					
ggc	aac	tgt	ttc	atc	tac	aat	gtc	aaa	atc	tct	ggt	gag	aac	ttt	cct	480
Gly	Asn	Cys	Phe	Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	Gly	Glu	Asn	Phe	Pro	
145					150					155		•			160	
ccc	aat	gga	cct	gtt	atg	cag	aag	aag	aca	cag	ggc	tgg	gaa	ccc	agc	528
Pro	Asn	Gly	Pro	Val	Met	Glņ	Lys	Lys	Thr	Gln	Gly	Trp	Glu	Pro	Ser	
				165					170					175		
act	gag	cgt	ctc	ttt	gca	cga	gat	gga	atg	ctg	ata	gga	aac	gat	tat	576
Thr	Glu	Arg	Leu	Phe	Ala	Arg	Asp	Gly	Met	Leu	Ile	Gly	Asn	Asp	Tyr	
			180			•		185					190			
atg	gct	ctg	aag	ttg	gaa	gga	ggt	ggt	cac	tat	ttg	tgt	gaa	ttt	aaa	624
Met	Ala	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	His	Tyr	Leu	Cys	Glu	Phe	Lys	
		195					200				-	205				
tct	act	tac	aag	gca	aag	aag	cct	gtg	agg	atg	cca	ggg	cgc	cac	gag	672
Ser	Thr	Tyr	Lys	Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Arg	Met	Pro	Gly	Arg	His	Glu	
	210					215					220					
att	gac	cgc	aaa	ctg	gat	gta	acc	agt	cac	aac	agg	gat	tac	aca	tct	720
Ile	Asp	Arg	Lys	Leu	Asp	Val	Thr	Ser	His	Asn	Arg	Asp	Tyr	Thr	Ser	
225					230					235					240	
gtt	gag	cag	tgt	gaa	ata	gcc	att	gca	cgc	cac	tct	ttg	ctc	ggt		765
Val	Glu	Gln	Cys	Glu	Ile	Ala	Ile	Ala	Arg	His	Ser	Leu	Leu	Gly		
				245			•		250					255		

<210> 47

<211> 255

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 47

Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1 5 10 15

Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20 25 30

Pro Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met

35 40 45

Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys

50 55 60

Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys

65 70 75 80

Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Gln Leu Gln

90 95

Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr

100 105 110

Phe Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ser Met Asn

115 120 125

Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln

130 135 140

Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Glu Asn Phe Pro

145 150 155 160

Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser

165 170 175

Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr
180 185 190

Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys

195 200 205

Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Arg His Glu 210 - 215 220

Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser 225 230 235 240

Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly
245 250 255

<210> 48

<211> 765

<212> DNA

<213> Montipora. sp

35

<400> 48

atg cgg ggt tct cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1 5 10 15

ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20 25 30

40

ccc atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg 144 Pro Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met

tca ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa 192 Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys

50 55 60

gga	aag	cct	tac	gag	gga	gag	cag	aca	gta	aag	ctc	act	gtc	acc	aag	240
Gly	Lys	Pro	Tyr	Glu	Gly	Glu	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	Lys	
65					70					<b>7</b> 5					80	
ggt	gga	cct	ctg	cca	ttt	gct	tgg	gat	att	tta	tca	cca	cag	ctt	cag	288
Gly	Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Gln	Leu	Gln	
				85					90					95		
tac	gga	agc	ata	cca	ttc	acc	aag	tac	cct	gaa	gac	atc	cct	gat	tat	336
Tyr	Gly	Ser	Ile	Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	
			100					105					110			
ttc	aag	cag	tca	ttc	cct	gag	gga	tat	aca	tgg	gag	agg	agc	atg	aac	384
Phe	Lys	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Ser	Met	Asn	
		115					120					125				
ttt	gaa	gat	ggt	gca	gtg	tgt	act	gtc	agc	aat	gat	tcc	agc	atc	caa	432
Phe	Glu	Asp	Gly	Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	Gln	
	130					135					140					
ggc	aac	tgt	ttc	atc	tac	aat	gtc	aaa	atc	tct	ggt	gag	aac	ttt	cct	480
Gly	Asn	Cys	Phe	Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	Gly	Glu	Asn	Phe	Pro	
145					150					155					160	
ccc	aat	gga	cct	gtt	atg	cag	aag	aag	aca	cag	ggc	tgg	gaa	ccc	agc	528
Pro	Asn	Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Gln	Gly	Trp	Glu	Pro	Ser	•
				165					170					175		
act	gag	cgt	ctc	ttt	gca	cga	gat	gga	atg	ctg	ata	gga	aac	gat	tat	576
Thr	Glu	Arg	Leu	Phe	Ala	Arg	Asp	Gly	Met	Leu	Ile	Gly	Asn	Asp	Tyr	
			180					185					190			
atg	gct	ctg	aag	ttg	gaa	gga	ggt	ggt	cac	tat	ttg	tgt	gaa	ttt	aaa	624
Met	Ala	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	His	Tyr	Leu	Cys	Glu	Phe	Lys	
		195					200					205				

WO 2005/054464

PCT/JP2004/018437

tct act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg cgc cac gag 672

Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Arg His Glu

210 215 220

att gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct 720

Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser

225 230 235 240

gtt gag cag tgt gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt 765 Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

245 250 255

<210> 49

<211> 747

<212> PRT

<213> Montipora. sp

20

<400> 49

Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu

1 5 10 15

Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly

25

30

Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile

35
40
45

Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr 50 55 60

Leu Thr Tyr Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys

65 70 75 80

Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu
85 90 95

Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu

WC	2005	/0544	64											PCT/	JP2004/018437
			100					105					110		
Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly
		115					120					125			
Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr
	130					135					140				
Asn	Tyr	Asn	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Île	Met	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn
145					150					155					160
Gly	Ile	Lys	Val	Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser
				165					170	•				175	
Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly
			180			•		185					190		
Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu
		195					200					205			
Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe
	210					215					220				
Val	Thr	Ala	Ala	Gly	Ile	Thr	Leu	Gly	Met	Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys	Ser
225					230					235			-		240
Gly	Leu	Arg	Ser	Arg	Ala	Gln	Ala	Ser	Asn	Ser	Ala	Val	Asp	Gly	Thr
				245					250					255	
Ala	Gly	Pro	Leu	Tyr	Asp	Glu	Val	Asp	Lys	Asp	Pro	Met	Ala	Ser	Ser
			260					265					270		
Glu	Asp	Val	Ile	Lys	Glu	Phe	Met	Arg	Phe	Lys	Val	Arg	Met	Glu	Gly
		275					280					285			
Ser	Val	Asn	Gly	His	Glu	Phe	Glu	Ile	Glu	Gly	Glu	Gly	Glu	Gly	Arg
	290					295					300				
Pro	Tyr	Glu	Gly	Thr	Gln	Thr	Ala	Lys	Leu	Lys	Val	Thr	Lys	Gly	Gly

Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Gln	Phe	Gln	Tyr	Gly
				325					330					335	
Ser	Lys	Ala	Tyr	Val	Lys	His	Pro	Ala	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	Leu	Lys
			340				٠	345					350		
Leu	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Phe	Lys	Trp	Glu	Arg	Val	Met	Asn	Phe	Glu
		355			•		360					365			
Asp	Gly	Gly	Val	Val	Thr	Val	Thr	Gln	Asp	Ser	Ser	Leu	Gln	Asp	Gly
	370					375					380				
Glu	Phe	Ile	Tyr	Lys	Val	Lys	Leu	Arg	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro	Ser	Asp
385					390					395					400
Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Met	G1y	Trp	Glu	Ala	Ser	Thr	Glu
				405					410					415	
Arg	Met	Tyr	Pro	Glu	Asp	Gly	Ala	Leu	Lys	Gly	Glu	Ile	Lys	Met	Arg
			420					425					430		
Leu	Lys	Leu	Lys	Asp	Gly	Gly	His	Tyr	Asp	Ala	Glu	Val	Lys	Thr	Thr
		435					440					445			
Tyr	Met	Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Gln	Leu	Pro	Gly	Ala	Tyr	Lys	Thr	Asp
	450					455					460				
Ile	Lys	Leu	Asp	Ile	Thr	Ser	His	Asn	Glu	Asp	Tyr	Thr	Ile	Val	Glu
465					470		·			475					480
Gln	Tyr	Glu	Arg	Ala	Glu	Gly	Arg	His	Ser	Thr	Gly	Ala	Ser	Gly	Leu
				485					490					495	
Arg	Ser	Arg	Ala	Gln	Ala	Ser	Asn	Ser	Ala	Val	Asp	Gly	Thr	Ala	Gly
			500					505					510		
Pro	Leu	Tyr	Asp	Glu	Val	Gly	Lys	Asp	Pro	Met	Ala	Ser	Ser	Glu	Asp
		515					520					525			
Val	Ile	Lys	Glu	Phe	Met	Arg	Phe	Lys	Val	Arg	Met	Glu	Gly	Ser	Val

	530					535					540				
Asn	Gly	His	Glu	Phe	Glu	Ile	Glu	Gly	Glu	Gly	Glu	Gly	Arg	Pro	Tyr
545					550					555					560
Glu	Gly	Thr	Gln	Thr	Ala	Lys	Leu	Lys	Val	Thr	Lys	Gly	Gly	Pro	Leu
				565			•		570					575	
Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Gln	Phe	Gln	Tyr	Gly	Ser	Lys
			580					585					590		
Ala	Tyr	Val	Lys	His	Pro	Ala	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	Leu	Lys	Leu	Ser
		595					600					605			
Phe	Pro	Glu	Gly	Phe	Lys	Trp	Glu	Arg	Val	Met	Asn	Phe	Glu	Asp	Gly
	610					615			•		620				
Gly	Val	Val	Thr	Val	Thr	Gln	Asp	Ser	Ser	Leu	Gln	Asp	Gly	Glu	Phe
625					630					635					640
Ile	Tyr	Lys	Val	Lys	Leu	Arg	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro	Ser	Asp	Gly	Pro
				645		•			650					655	
Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Met	Gly	Trp	Glu	Ala	Ser	Thr	Glu	Arg	Met
			660					665					670		
Tyr	Pro	G1u	Asp	Gly	Ala	Leu	Lys	Gly	Glu	Ile	Lys	Met	Arg	Leu	Lys
		675					680					685			
Leu	Lys	Asp	G1y	Gly	His	Tyr	Asp	Ala	Glu	Val	Lys	Thr	Thr	Tyr	Met
	690					695					700				
Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Gln	Leu	Pro	Gly	Ala	Tyr	Lys	Thr	Asp	Ile	Lys
705					710	٠				715					720
Leu	Asp	Ile	Thr	Ser	His	Asn	Glu	Asp	Tyr	Thr	Ile	Val	Glu	Gln	Tyr
				725					730					735	
Glu	Arg	Ala	Glu	Gly	Arg	His	Ser	Thr	Gly	Ala					
			740					745							

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

<210> 50

<211> 2241

<212> DNA

<213> Montipora. sp

**<400> 50** 

50

atg gtg agc aag ggc gag gag ctg ttc acc ggg gtg gtg ccc atc ctg 48 Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu

1 5 10 15

gtc gag ctg gac ggc gac gta aac ggc cac aag ttc agc gtg tcc ggc 96 Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly

20 25 30

gag ggc gag ggc gat gcc acc tac ggc aag ctg acc ctg aag ttc atc 144 Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile

35 40 45

tgc acc acc ggc aag ctg ccc gtg ccc tgg ccc acc ctc gtg acc acc 192 Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr

ctg acc tac ggc gtg cag tgc ttc agc cgc tac ccc gac cac atg aag 240

 65
 70
 75
 80

Leu Thr Tyr Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys

cag cac gac ttc ttc aag tcc gcc atg ccc gaa ggc tac gtc cag gag 288 Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu

90 95

cgc acc atc ttc ttc aag gac gac ggc aac tac aag acc cgc gcc gag 336 Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu

100 105 110

gtg aag ttc gag ggc gac acc ctg gtg aac cgc atc gag ctg aag ggc 384

Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly	
		115					120					125				
atc	gac	ttc	aag	gag	gac	ggc	aac	atc	ctg	ggg	cac	aag	ctg	gag	tac	432
Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr	
	130					135					140					
aac	tac	aac	agc	cac	aac	gtc	tat	atc	atg	gcc	gac	aag	cag	aag	aac	480
Asn	Tyr	Asn	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Met	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn	
145					150					155					160	
ggc	atc	aag	gtg	aac	ttc	aag	atc	cgc	cac	aac	atc	gag	gac	ggc	agc	528
Gly	Ile	Lys	Val	Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	Hiș	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser	
				165		•			170					175		
gtg	cag	ctc	gcc	gac	cac	tac	cag	cag	aac	acc	ccc	atc	ggc	gac	ggc	576
Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly	
			180					185					190			
ccc	gtg	ctg	ctg	ccc	gac	aac	cac	tac	ctg	agc	acc	cag	tcc	gcc	ctg	624
Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu	
		195					200		,			205				
agc	aaa	gac	ccc	aac	gag	aag	cgc	gat	cac	atg	gtc	ctg	ctg	gag	ttc	672
Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe	
	210					215					220					
gtg	acc	gcc	gcc	ggg	atc	act	ctc	ggc	atg	gac	gag	ctg	tac	aag	tcc	720
Val	Thr	Ala	Ala	Gly	Ile	Thr	Leu	Gly	Met	Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys	Ser	
225					230					235					240	
gga	ctc	aga	tct	cga	gct	caa	gct	tcg	aat	tct	gca	gtc	gac	ggt	acc	768
Gly	Leu	Arg	Ser	Arg	Ala	Gln	Ala	Ser	Asn	Ser	Ala	Val	Asp	Gly	Thr	
			•	245					250					255		
gcg	ggc	ccg	ctg	tac	gac	gaa	gtc	gat	aag	gat	ccg	atg	gcc	tcc	tcc	816

Ala Gly Pro Leu Tyr Asp Glu Val Asp Lys Asp Pro Met Ala Ser Ser 270 260 265 gag gac gtc atc aag gag ttc atg cgc ttc aag gtg cgc atg gag ggc 864 Glu Asp Val Ile Lys Glu Phe Met Arg Phe Lys Val Arg Met Glu Gly 275 280 285 tcc gtg aac ggc cac gag ttc gag atc gag ggc gag ggc gag ggc cgc 912 Ser Val Asn Gly His Glu Phe Glu Ile Glu Gly Glu Gly Glu Gly Arg 295 290 300 ccc tac gag ggc acc cag acc gcc aag ctg aag gtg acc aag ggc ggc 960 Pro Tyr Glu Gly Thr Gln Thr Ala Lys Leu Lys Val Thr Lys Gly Gly 305 320 310 315 ccc ctg ccc ttc gcc tgg gac atc ctg tcc cct cag ttc cag tac ggc 1008 Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Gln Phe Gln Tyr Gly 325 330 335 tec aag gee tae gtg aag cae eee gee gae ate eee gae tae ttg aag 1056 Ser Lys Ala Tyr Val Lys His Pro Ala Asp Ile Pro Asp Tyr Leu Lys 345 340 ctg tcc ttc ccc gag ggc ttc aag tgg gag cgc gtg atg aac ttc gag 1104 Leu Ser Phe Pro Glu Gly Phe Lys Trp Glu Arg Val Met Asn Phe Glu 365 355 360 gac ggc ggc gtg gtg acc gtg acc cag gac tcc tcc ctg cag gac ggc 1152 Asp Gly Gly Val Val Thr Val Thr Gln Asp Ser Ser Leu Gln Asp Gly 370 380 375 gag ttc atc tac aag gtg aag ctg cgc ggc acc aac ttc ccc tcc gac 1200 Glu Phe Ile Tyr Lys Val Lys Leu Arg Gly Thr Asn Phe Pro Ser Asp 385 390 400 395 ggc ccc gta atg cag aag aag acc atg ggc tgg gag gcc tcc acc gag 1248

Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Met	Gly	Trp	Glu	Ala	Ser	Thr	Glu	
				405					410					415		
cgg	atg	tac	ccc	gag	gac	ggc	gcc	ctg	aag	ggc	gag	atc	aag	atg	agg	1296
Arg	Met	Tyr	Pro	Glu	Asp	Gly	Ala	Leu	Lys	Gly	Glu	Ile	Lys	Met	Arg	
			420					425					430			
ctg	aag	ctg	aag	gac	ggc	ggc	cac	tac	gac	gcc	gag	gtc	aag	acc	acc	1344
Leu	Lys	Leu	Lys	Asp	Gly	Gly	His	Tyr	Asp	Ala	Glu	Val	Lys	Thr	Thr	
		435					440					445				
tac	atg	gcc	aag	aág	ccc	gtg	cag	ctg	ccc	ggc	gcc	tac	aag	acc	gac	1392
Tyr	Met	Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Gln	Leu	Pro	Gly	Ala	Tyr	Lys	Thr	Asp	
	450					455					460					
atc	aag	ctg	gac	atc	acc	tcc	cac	aac	gag	gac	tac	acc	atc	gtg	gaa	1440
Ile	Lys	Leu	Asp	Ile	Thr	Ser	His	Asn	Glu	Asp	Tyr	Thr	Ile	Val	Glu	
465					470					475					480	
cag	tac	gag	cgc	gcc	gag	ggc	cgc	cac	tcc	acc	gġc	gcc	tcc	gga	ctc	1488
Gln	Tyr	Glu	Arg	Ala	Glu	Gly	Arg	His	Ser	Thr	Gly	Ala	Ser	Gly	Leu	
				485					490					495		
aga	tct	cga	gct	caa	gct	tcg	aat	tct	gca	gtc	gac	ggt	acc	gcg	ggc	1536
Arg	Ser	Arg	Ala	Gln	Ala	Ser	Asn	Ser	Ala	Val	Asp	Gly	Thr	Ala	Gly	
			500					505					510			
ccg	ctg	tac	gac	gaa	gtc	ggt	aag	gat	ccg	atg	gcc	tcc	tcc	gag	gac	1584
Pro	Leu	Tyr	Asp	Glu	Val	Gly	Lys	Asp	Pro	Met	Ala	Ser	Ser	Glu	Asp	
		515					520					525				
gtc	atc	aag	gag	ttc	atg	cgc	ttc	aag	gtg	cgc	atg	gag	ggc	tcc	gtg	1632
Val	Ile	Lys	Glu	Phe	Met	Arg	Phe	Lys	Val	Arg	Met	Glu	Gly	Ser	Val	
	530					535					540					
aac	ggc	cac	gag	ttc	gag	atc	gag	ggc	gag	ggc	gag	ggc	cgc	ccc	tac	1680

 WO 2005/054464

 PCT/JP2004/018437

 Asn Gly His Glu Phe Glu Ile Glu Gly Glu Gly Glu Gly Arg Pro Tyr

 545
 550

gag ggc acc cag acc gcc aag ctg aag gtg acc aag ggc ggc ccc ctg 1728 Glu Gly Thr Gln Thr Ala Lys Leu Lys Val Thr Lys Gly Gly Pro Leu

565 570 575

590

605

ccc ttc gcc tgg gac atc ctg tcc cct cag ttc cag tac ggc tcc aag 1776 Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Gln Phe Gln Tyr Gly Ser Lys

585

gcc tac gtg aag cac ccc gcc gac atc ccc gac tac ttg aag ctg tcc 1824 Ala Tyr Val Lys His Pro Ala Asp Ile Pro Asp Tyr Leu Lys Leu Ser

600

ttc ccc gag ggc ttc aag tgg gag cgc gtg atg aac ttc gag gac ggc 1872 Phe Pro Glu Gly Phe Lys Trp Glu Arg Val Met Asn Phe Glu Asp Gly

610 615 620

580

595

ggc gtg gtg acc gtg acc cag gac tcc tcc ctg cag gac ggc gag ttc 1920 Gly Val Val Thr Val Thr Gln Asp Ser Ser Leu Gln Asp Gly Glu Phe 625 630 635 640

atc tac aag gtg aag ctg cgc ggc acc aac ttc ccc tcc gac ggc ccc 1968

Ile Tyr Lys Val Lys Leu Arg Gly Thr Asn Phe Pro Ser Asp Gly Pro

645 650 655

gta atg cag aag aag acc atg ggc tgg gag gcc tcc acc gag cgg atg 2016 Val Met Gln Lys Lys Thr Met Gly Trp Glu Ala Ser Thr Glu Arg Met 660 665 670

tac ccc gag gac ggc gcc ctg aag ggc gag atc aag atg agg ctg aag 2064
Tyr Pro Glu Asp Gly Ala Leu Lys Gly Glu Ile Lys Met Arg Leu Lys
675 680 685

ctg aag gac ggc ggc cac tac gac gcc gag gtc aag acc acc tac atg 2112

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437 Leu Lys Asp Gly Gly His Tyr Asp Ala Glu Val Lys Thr Thr Tyr Met 700 695 690 gcc aag aag ccc gtg cag ctg ccc ggc gcc tac aag acc gac atc aag 2160 Ala Lys Lys Pro Val Gln Leu Pro Gly Ala Tyr Lys Thr Asp Ile Lys 715 720 710 705 ctg gac atc acc tcc cac aac gag gac tac acc atc gtg gaa cag tac 2208 Leu Asp Ile Thr Ser His Asn Glu Asp Tyr Thr Ile Val Glu Gln Tyr 735 730 725 2241 gag cgc gcc gag ggc cgc cac tcc acc ggc gcc Glu Arg Ala Glu Gly Arg His Ser Thr Gly Ala 740 745 <210> 51 **<211> 507** <212> PRT <213> Montipora. sp **<400> 51** Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr 15 10 5 1 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp 30 20 25 Pro Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile 45 35 40 Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser 50 55 60 Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe

93/121

Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr

70

65

**75** 

80

WC	2005	/0544	64										2	PCT/J	IP2004/018437
				85					90					95	
Thr	Leu	Thr	Trp	Gly	Val	Gln	Cys	Phe	Ser	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met
			100					105					110		
Lys	Gln	His	Asp	Phe	Phe	Lys	Ser	Ala	Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val	Gln
		115					120					125			
Glu	Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys	Asp	Asp	Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala
	130					135					140				
Glu	Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys
145					150					155					160
Gly	Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	G1y	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu
				165		•			170					175	
Tyr	Asn	Tyr	Ile	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys
			180					185					190		
Asn	G1y	Ile	Lys	Ala	Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly
		195				•	200				•	205			
Ser	Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp
	210					215					220				
Gly	Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala
225					230					235					240
Leu	Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu
				245					250					255	
Phe	Val	Thr	Ala	Ala	Gly	Ile	Thr	Leu	Gly	Met	Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys
			260					265					270		
Ser	Ser	Ser	Glu	Leu	Ser	Gly	Asp	Glu	Val	Asp	Gly	Thr	Met	Val	Ser
		275					280					285			
Val	Ile	Ala	Lys	Gln	Met	Thr	Tyr	Lys	Val	Tyr	Met	Ser	Gly	Thr	Val
	290					295					300				

Asn	Gly	HIS	lyr	Phe	Glu	val	Glu	GLy	Asp	GLY	Lys	СТУ	Lys	Pro	lyr
305					310					315					320
Glu	Gly	Glu	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	Lys	Gly	Gly	Pro	Leu
				325			•		330					335	
Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Leu	Phe	Gln	Tyr	Gly	Ser	Ile
			340					345					350		
Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	Val	Lys	Gln	Ser
		355					360					365			
Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Thr	Met	Asn	Phe	Glu	Asp	Gly
	370					375					380				
Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn <sub>.</sub>	Asp	Ser	Ser	Ile	G1n	Gly	Asn	Cys	Phe
385					390					395					400
Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro	Pro	Asn	Gly	Pro
				405					410					415	
Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	G1n	Gly	Trp	Glu	Pro	Ser	Thr	Glu	Arg	Leu
			420					425					430		
Phe	Ala	Arg	Asp	Gly	Met	Leu	Ile	Gly	Asn	Asp	Tyr	Met	Ala	Leu	Lys
		435					440					445			
Leu	Glu	Gly	Gly	G1y	His	Tyr	Leu	Cys	Glu	Phe	Lys	Ser	Thr	Tyr	Lys
	450					455					460				
Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Arg	Met	Pro	Gly	Tyr	His	Tyr	Ile	Asp	Arg	Lys
465					470					475					480
Leu	Asp	Val	Thr	Ser	His	Asn	Arg	Asp	Tyr	Thr	Ser	Val	Glu	Gln	Cys
				485					490					495	
Glu	Ile	Ala	Ile	Ala	Arg	His	Ser	Leu	Leu	Gly					
			500					505							

⟨210⟩ 52

**<211> 1521** 

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 52

atg cgg ggt tct cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1 5 10 15

ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20 25 30

ccc atg gtg agc aag ggc gag gag ctg ttc acc ggg gtg gtg ccc atc 144 Pro Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile

**35 40 45** 

ctg gtc gag ctg gac ggc gac gta aac ggc cac aag ttc agc gtg tcc 192 Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser

50 55 60

ggc gag ggc gat gcc acc tac ggc aag ctg acc ctg aag ttc 240
Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe

70
75
80

atc tgc acc acc ggc aag ctg ccc gtg ccc tgg ccc acc ctc gtg acc 288

85 90 95

acc ctg acc tgg ggc gtg cag tgc ttc agc cgc tac ccc gac cac atg 336 Thr Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met

100 105 110

aag cag cac gac ttc ttc aag tcc gcc atg ccc gaa ggc tac gtc cag 384 Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln

		115					120	,				125				
gag	cgc	acc	atc	ttc	ttc	aag	gac	gac	ggc	aac	tac	aag	acc	cgc	gcc	432
Glu	Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys	Asp	Asp	Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	
	130					135					140					
gag	gtg	aag	ttc	gag	ggc	gac	acc	ctg	gtg	aac	cgc	atc	gag	ctg	aag	480
Glu	Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	
145					150					155					160	
ggc	atc	gac	ttc	aag	gag	gac	ggc	aac	atc	ctg	ggg	cac	aag	ctg	gag	528
Gly	Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	
				165					170					175		
tac	aac	tac	atc	agc	cac	aaç	gtc	tat	atc	acc	gcc	gac	aag	cag	aag	576
Tyr	Asn	Tyr	Ile	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	
			180					185					190			
aac	ggc	atc	aag	gcc	aac	ttc	aag	atc	cgc	cac	aac	atc	gag	gac	ggc	624
Asn	Gly	Ile	Lys	Ala	Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	
		195					200					205				
agc	gtg	cag	ctc	gcc	gac	cac	tac	cag	cag	aac	acc	ccc	atc	ggc	gac	672
Ser	Val	G1n	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	G1n	G1n	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	
	210					215					220					
ggc	ccc	gtg	ctg	ctg	ccc	gac	aac	cac	tac	ctg	agc	acc	cag	tcc	gcc	720
Gly	Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	
225					230					235					240	
ctg	agc	aaa	gac	ccc	aac	gag	aag	cgc	gat	cac	atg	gtc	ctg	ctg	gag	768
Leu	Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	
				245					250					255		
ttc	gtg	acc	gcc	gcc	ggg	atc	act	ctc	ggc	atg	gac	gag	ctg	tac	aag	816
Phe	Val	Thr	Ala	Ala	Gly	Ile	Thr	Leu	Gly	Met	Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys	

			260					265					270			
tcc	tcg	tcc	gag	ctc	agc	gga	gat	gag	gtc	gat	ggt	acc	atg	gtg	agt	864
Ser	Ser	Ser	Glu	Leu	Ser	Gly	Asp	Glu	Val	Asp	Gly	Thr	Met	Val	Ser	
		275					280					285				
gtg	atc	gct	aaa	caa	atg	acc	tac	aag	gtt	tat	atg	tca	ggc	acg	gtc	912
Val	Ile	Ala	Lys	Gln	Met	Thr	Tyr	Lys	Val	Tyr	Met	Ser	Gly	Thr	Val	
	290					295					300					
aat	gga	cac	tac	ttt	gag	gtc	gaa	ggc	gat	gga	aaa	gga	aag	cct	tac	960
Asn	Gly	His	Tyr	Phe	Glu	Val	Glu	Gly	Asp	Gly	Lys	Gly	Lys	Pro	Tyr	
305					310					315					320	
gag	gga	gag	cag	aca	gta	aag.	ctc	act	gtc	acc	aag	ggt	gga	cct	ctg	1008
Glu	Gļy	G1u	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	Lys	Gly	Gly	Pro	Leu	
				325					330					335		
cca	ttt	gct	tgg	gat	att	tta	tca	cca	ctg	ttt	cag	tac	gga	agc	ata	1056
Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Leu	Phe	Gln	Tyr	Gly	Ser	Ile	
			340					345					350		-	
cca	ttc	acc	aag	tac	cct	gaa	gac	atc	cct	gat	tat	gta	aag	cag	tca	1104
Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	Val	Lys	Gln	Ser	
		355					360					365				
ttc	cct	gag	gga	tat	aca	tgg	gag	agg	acc	atg	aac	ttt	gaa	gat	ggt	1152
Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Thr	Met	Asn	Phe	Glu	Asp	Gly	
	370					375					380					
gca	gtg	tgt	act	gtc	agc	aat	gat	tcc	agc	atc	caa	ggc	aac	tgt	ttc	1200
Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	Gln	Gly	Asn	Cys	Phe	
385					390					395					400	
atc	tac	aat	gtc	aaa	atc	tct	ggt	acg	aac	ttt	cct	ccc	aat	gga	cct	1248
Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro	Pro	Asn	Gly	Pro	

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464 415 405 410 gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc act gag cgt ctc 1296 Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr Glu Arg Leu 430 425 420 ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat tat atg gct ctg aag 1344 Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr Met Ala Leu Lys 435 440 445 ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt aaa tct act tac aag 1392 Leu Glu Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser Thr Tyr Lys 460 455 450 gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat att gac cgc aaa 1440 Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Ile Asp Arg Lys 475 480 470 465 ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct gtt gag cag tgt 1488 Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val Glu Gln Cys 485 490 495 1521 gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly 500 505 <210> 53 <211> 507 <212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 53

Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr 10 15 5

Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Lys Asp

			20					25					30		
Pro	Met	Val	Ser	Val	Ile	Ala	Lys	Gln	Met	Thr	Tyr	Lys	Val	Tyr	Met
		35					40					45			
Ser	Gly	Thr	Val	Asn	Gly	His	Tyr	Phe	Glu	Val	Glu	Gly	Asp	Gly	Lys
	50					55					60				
Gly	Lys	Pro	Tyr	Glu	Gly	Glu	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	Lys
65					70					<b>7</b> 5					80
Gly	Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Leu	Phe	Gln
				85					90					95	
Tyr	Gly	Ser	Ile	Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr
			100			•		105					110		
Val	Lys	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Thr	Met	Asn
		115					120					125			
Phe	Glu	Asp	Gly	Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	Gln
	130					135					140				
Gly	Asn	Cys	Phe	Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro
145					150					155					160
Pro	Asn	Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Gln	Gly	Trp	Glu	Pro	Ser
				165					170					175	
Thr	Glu	Arg	Leu	Phe	Ala	Arg	Asp	Gly	Met	Leu	Ile	Gly	Asn	Asp	Tyr
			180					185					190		
Met	Ala	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	G1y	His	Tyr	Leu	Cys	Glu	Phe	Lys
		195					200					205			
Ser	Thr	Tyr	Lys	Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Arg	Met	Pro	Gly	Tyr	His	Tyr
	210					215					220				
	Asp	Arg	Lys	Leu	Asp	Val	Thr	Ser	His		Arg	Asp	Tyr	Thr	
225					230					235					240

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

Val	Glu	Gln	Cys	Glu	Ile	Ala	Ile	Ala	Arg	His	Ser	Leu	Leu	Gly	Ser
				245					250					255	
Ser	Ser	Glu	Leu	Ser	Gly	Asp	Glu	Val	Asp	Gly	Thr	Met	Val	Ser	Lys
			260					265					270		
Gly	Glu	Glu	Leu	Phe	Thr	Gly	Val	Val	Pro	Ile	Leu	Val	Glu	Leu	Asp
		275					280					285			
Gly	Asp	Val	Asn	Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	Gly	Glu	G1y	Glu	G <sub>1</sub> y
	290					295					300				
Asp	Ala	Thr	Tyr	Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Phe	Ile	Cys	Thr	Thr	Gly
305					310					315					320
Lys	Leu	Pro	Val	Pro	Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr	Leu	Thr	Trp	Gly
				325					330					335	
Val	Gln	Cys	Phe	Ser	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys	Gln	His	Asp	Phe
			340					345					350		
Phe	Lys	Ser	Ala	Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Va1	Gln	Glu	Arg	Thr	Ile	Phe
		355					360					365			
Phe	Lys	Asp	Asp	Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	Glu	Val	Lys	Phe	Glı
	370					375					380				
Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly	Ile	Asp	Phe	Lys
385					390					395					400
Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr	Asn	Tyr	Ile	Ser
				405					410					415	
His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn	Gly	Ile	Lys	Ala
			420					425					430		
Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	G1y	Ser	Val	Gln	Leu	Ala
		435					440					445			
Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly	Pro	Val	Leu	Leu

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437 455 450 460 Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro 465 470 475 480 Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala 485 490 495 Gly Ile Thr Leu Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys 500 505 **<210> 54** <211> 1521 <212> DNA <213> Montipora. sp <400> 54 atg cgg ggt tct cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr 5 10 15 ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp 20 25 30 ccc atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg 144 Pro Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met 35 40 45 tca ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa 192 Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys 50 55 60 gga aag cct tac gag gga gag cag aca gta aag ctc act gtc acc aag 240

102/121

75

80

Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys

70

65

ggt gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg ttt cag 288 Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Phe Gln 95 90 85 tac gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat 336 Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr 105 110 100 gta aag cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg acc atg aac 384 Val Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met Asn 120 125 115 ttt gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa 432 Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln 140 130 135 ggc aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt acg aac ttt cct 480 Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe Pro 160 145 150 155 ccc aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc 528 Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser 170 175 165 act gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat tat 576 Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr 185 190 180 atg gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt aaa 624 Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys 205 195 200 tct act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat 672 Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr 220 210 215

att	gac	cgc	aaa	ctg	gat	gta	acc	agt	cac	aac	agg	gat	tac	aca	tct	720
Ile	Asp	Arg	Lys	Leu	Asp	Val	Thr	Ser	His	Asn	Arg	Asp	Tyr	Thr	Ser	
225					230					235					240	
gtt	gag	cag	tgt	gaa	ata	gcc	att	gca	cgc	cac	tct	ttg	ctc	ggt	tcc	768
Val	Glu	Gln	Cys	Glu	Ile	Ala	Ile	Ala	Arg	His	Ser	Leu	Leu	Gly	Ser	
				245					250					255		
tcg	tcc	gag	ctc	agc	gga	gat	gag	gtc	gat	ggt	acc	atg	gtg	agc	aag	816
Ser	Ser	Glu	Leu	Ser	Gly	Asp	Glu	Val	Asp	Gly	Thr	Met	Val	Ser	Lys	
			260					265					270			
ggc	gag	gag	ctg	ttc	acc	ggg	gtg	gtg	ccc	atc	ctg	gtc	gag	ctg	gac	864
Gly	Glu	Glu	Leu	Phe	Thr	Gly.	Val	Val	Pro	Ile	Leu	Val	Glu	Leu	Asp	
	,	275					280					285				
ggc	gac	gta	aac	ggc	cac	aag	ttc	agc	gtg	tcc	ggc	gag	ggc	gag	ggc	912
Gly	Asp	Val	Asn	Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	Gly	Glu	Gly	Glu	Gly	
	290					295					300					
gat	gcc	acc	tac	ggc	aag	ctg	acc	ctg	aag	ttc	atc	tgc	acc	acc	ggc	960
Asp	Ala	Thr	Tyr	Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Phe	Ile	Cys	Thr	Thr	Gly	
305					310					315					320	
aag	ctg	ccc	gtg	ccc	tgg	ccc	acc	ctc	gtg	acc	acc	ctg	acc	tgg	ggc	1008
Lys	Leu	Pro	Val	Pro	Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr	Leu	Thr	Trp	Gly	
				325					330					335		
gtg	cag	tgc	ttc	agc	cgc	tac	ccc	gac	cac	atg	aag	cag	cac	gac	ttc	1056
Val	Gln	Cys	Phe	Ser	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys	G1n	His	Asp	Phe	
			340					345					350			
ttc	aag	tcc	gcc	atg	ccc	gaa	ggc	tac	gtc	cag	gag	cgc	acc	atc	ttc	1104
Phe	Lys	Ser	Ala	Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val	Gln	Glu	Arg	Thr	Ile	Phe	
		355	•				360					365				

ttc	aag	gac	gac	ggc	aac	tac	aag	acc	cgc	gcc	gag	gtg	aag	ttc	gag	1152
Phe	Lys	Asp	Asp	Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	Glu	Val	Lys	Phe	Glu	
	370					375					380					
ggc	gac	acc	ctg	gtg	aac	cgc	atc	gag	ctg	aag	ggc	atc	gac	ttc	aag	1200
Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly	Ile	Asp	Phe	Lys	
385					390					395					400	
gag	gac	ggc	aac	atc	ctg	ggg	cac	aag	ctg	gag	tac	aac	tac	atc	agc	1248
Glu	Asp	Gly	Asn	Πle	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr	Asn	Tyr	Ile	Ser	
				405					410					415		
cac	aac	gtc	tat	atc	acc	gcc	gac	aag	cag	aag	aac	ggc	atc	aag	gcc	1296
His	Asn	Val	Tyr	Πle	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn	Gly	Ile	Lys	Ala	
			420					425					430			
aac	ttc	aag	atc	cgc	cac	aac	atc	gag	gac	ggc	agc	gtg	cag	ctc	gcc	1344
Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser	Val	Gln	Leu	Ala	
		435					440				•	445				
gac	cac	tac	cag	cag	aac	acc	ссс	atc	ggc	gac	ggc	ccc	gtg	ctg	ctg	1392
Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	G1y	Pro	Val	Leu	Leu	
	450					455					460					
ccc	gac	aac	cac	tac	ctg	agc	acc	cag	tcc	gcc	ctg	agc	aaa	gac	ccc	1440
Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu	Ser	Lys	Asp	Pro	
465					470					475					480	
aac	gag	aag	cgc	gat	cac	atg	gtc	ctg	ctg	gag	ttc	gtg	acc	gcc	gcc	1488
Asn	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe	Val	Thr	Ala	Ala	
				485					490					495		
ggg	atc	act	ctc	ggc	atg	gac	gag	ctg	tac	aag						1521
Gly	Ile	Thr	Leu	Gly	Met	Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys						
			500					505								

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464

<210> 55

**<211> 411** 

<212> PRT

<213> Montipora.

**<400> 55** 

Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr 

Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Lys Asp 

Pro Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile 

Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser 

Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe 

Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr 

Thr Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met 

Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln 

Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala 

Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys 

Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu 

Tyr	Asn	Tyr	Ile	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	G1n	Lys
			180					185					190		
Asn	G1y	Ile	Lys	Ala	His	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly
		195					200					205			
Ser	Val	G1n	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp
	210					215					220				
Gly	Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala
225					230					235					240
Leu	Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu
				245					250					255	
Phe	Val	Thr	Ala	Ala	Arg	Met.	His	Asp	Gln	Leu	Thr	Glu	Glu	Gln	Ile
	•		260					265					270		
Ala	Glu	Phe	Lys	Glu	Ala	Phe	Ser	Leu	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asp	Gly
		275					280					285			
Thr	Ile	Thr	Thr	Lys	Glu	Leu	Gly	Thr	Val	Met	Arg	Ser	Leu	Gly	Gln
	290					295					300				
Asn	Pro	Thr	Glu	Ala	Glu	Leu	Gln	Asp	Met	Ile	Asn	Glu	Val	Asp	Ala
305					310					315					320
Asp	Gly	Asn	Gly	Thr	Ile	Tyr	Phe	Pro	Glu	Phe	Leu	Thr	Met	Met	Ala
				325					330					335	
Arg	Lys	Met	Lys	Asp	Thr	Asp	Ser	Glu	Glu	Glu	Ile	Arg	Glu	Ala	Phe
			340					345					350		
Arg	Val	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asn	Gly	Tyr	Ile	Ser	Ala	Ala	Glu	Leu
		355					360					365			
Arg	His	Val	Met	Thr	Asn	Leu	Gly	Glu	Lys	Leu	Thr	Asp	Glu	Glu	Val
	370		•			375					380				
Asp	Glu	Met	Ile	Arg	Glu	Ala	Asp	Ile	Asp	Gly	Asp	Gly	G1n	Val	Asn

 WO 2005/054464
 PCT/JP2004/018437

 385
 390
 395
 400

 Tyr Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys
 405
 410

<210> 56

<211> 1233

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 56

65

atg cgg ggt tct cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1 5 10 15

ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20 25 30

ccc atg gtg agc aag ggc gag gag ctg ttc acc ggg gtg gtg ccc atc 144 Pro Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile

**40 45** 

ctg gtc gag ctg gac ggc gac gta aac ggc cac agg ttc agc gtg tcc 192 Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser

50 55 60

**7**0

ggc gag ggc gat gcc acc tac ggc aag ctg acc ctg aag ttc 240 Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe

atc tgc acc acc ggc aag ctg ccc gtg ccc tgg ccc acc ctc gtg acc 288

90 95

75

80

acc ctg acc tgg ggc gtg cag tgc ttc agc cgc tac ccc gac cac atg 336

Thr	Leu	Thr	Trp	Gly	Val	Gln	Cys	Phe	Ser	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	
			100					105					110			
aag	cag	cac	gac	ttc	ttc	aag	tcc	gcc	atg	ccc	gaa	ggc	tac	gtc	cag	384
Lys	Gln	His	Asp	Phe	Phe	Lys	Ser	Ala	Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val	Gln	
		115					120					125				
gag	cgc	acc	atc	ttc	ttc	aag	gac	gac	ggc	aac	tac	aag	acc	cgc	gcc	432
Glu	Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys	Asp	Asp	Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	
	130					135					140					
gag	gtg	aag	ttc	gag	ggc	gac	acc	ctg	gtg	aac	cgc	atc	gag	ctg	aag	480
Glu	Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	
145					150	•				155					160	
ggc	atc	gac	ttc	aag	gag	gac	ggc	aac	atc	ctg	ggg	cac	aag	ctg	gag	528
Gly	Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	
				165					170					175		
tac	aac	tat	atc	agc	cac	aac	gtc	tat	atc	acc	gcc	gac	aag	cag	aag	576
Tyr	Asn	Tyr	Ile	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	
			180					185		•			190			
aac	ggc	atc	aag	gcc	cac	ttc	aag	atc	cgc	cac	aac	atc	gag	gac	ggc	624
Asn	Gly	Ile	Lys	Ala	His	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	
		195					200					205				
agc	gtg	cag	ctc	gcc	gac	cac	tac	cag	cag	aac	acc	ccc	atc	ggc	gac	672
Ser	Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	
	210					215					220					
ggc	ccc	gtg	ctg	ctg	ccc	gac	aac	cac	tac	ctg	agc	acc	cag	tcc	gcc	720
Gly	Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	
225			•		230					235					240	
ctg	agc	aaa	gac	ccc	aac	gag	aag	cgc	gat	cac	atg	gtc	ctg	ctg	gag	768

Leu Ser Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu 245 255 250 ttc gtg acc gcc gcc cgc atg cat gac caa ctg aca gaa gag cag att 816 Phe Val Thr Ala Ala Arg Met His Asp Gln Leu Thr Glu Glu Gln Ile 260 265 270 gca gag ttc aaa gaa gcc ttc tca tta ttc gac aag gat ggg gac ggc 864 Ala Glu Phe Lys Glu Ala Phe Ser Leu Phe Asp Lys Asp Gly Asp Gly 280 275 285 acc atc acc aca aag gaa ctt ggc acc gtt atg agg tcg ctt gga caa 912 Thr Ile Thr Thr Lys Glu Leu Gly Thr Val Met Arg Ser Leu Gly Gln 290 295 300 aac cca acg gaa gca gaa ttg cag gat atg atc aat gaa gtc gat gct 960 Asn Pro Thr Glu Ala Glu Leu Gln Asp Met Ile Asn Glu Val Asp Ala 315 305 310 320 gat ggc aat gga acg att tac ttt cct gaa ttt ctt act atg atg gct 1008 Asp Gly Asn Gly Thr Ile Tyr Phe Pro Glu Phe Leu Thr Met Met Ala aga aaa atg aag gac aca gac agc gaa gag gaa atc cga gaa gca ttc 1056 Arg Lys Met Lys Asp Thr Asp Ser Glu Glu Glu Ile Arg Glu Ala Phe 345 350 340 cgt gtt ttt gac aag gat ggg aac ggc tac atc agc gct gct gaa tta 1104 Arg Val Phe Asp Lys Asp Gly Asn Gly Tyr Ile Ser Ala Ala Glu Leu 355 360 365 cgt cac gtc atg aca aac ctc ggg gag aag tta aca gat gaa gaa gtt 1152 Arg His Val Met Thr Asn Leu Gly Glu Lys Leu Thr Asp Glu Glu Val 370 375 380 gat gaa atg ata agg gaa gca gat atc gat ggt gat ggc caa gta aac 1200

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464 Asp Glu Met Ile Arg Glu Ala Asp Ile Asp Gly Asp Gly Gln Val Asn tat gaa gag ttt gta caa atg atg aca gca aag Tyr Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys <210> 57 <211> 288 <212> PRT <213> Montipora. sp <400> 57 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp Pro Lys Arg Arg Trp Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn Arg Phe Lys Lys Ile Ser Ser Ser Gly Ala Leu Gly Gly Gly Ser Glu Leu Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Phe 

111/121

Gln Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp

	130					135					140					
Tyr	Val	Lys	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Thr	Met	
145					150					155					160	
Asn	Phe	Glu	Asp	Gly	Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	
				165					170					175		
Gln	Gly	Asn	Cys	Phe	Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	G1y	Thr	Asn	Phe	
			180					185					190			
Pro	Pro	Asn	Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Gln	Gly	Trp	Glu	Pro	
		195		•			200					205				
Ser	Thr	Glu	Arg	Leu	Phe	Ala	Arg	Asp	Gly	Met	Leu	Ile	Gly	Asn	Asp	
	210					215					220					
Tyr	Met	Ala	Leu	Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	His	Tyr	Leu	Cys	Glu	Phe	
225					230					235					240	
Lys	Ser	Thr	Tyr	Lys	Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Arg	Met	Pro	Gly	Tyr	His	
				245					250		•			255		
Tyr	Ile	Asp	Arg	Lys	Leu	Asp	Val	Thr	Ser	His	Asn	Arg	Asp	Tyr	Thr	
			260					265		•			270			
Ser	Val	Glu	Gln	Cys	Glu	Ile	Ala	Ile	Ala	Arg	His	Ser	Leu	Leu	Gly	
		275					280					285				
<210	)> 58	3														
<b>&lt;21</b>	1> 80	64														
<212	2> DI	NA														
<213	3> <i>M</i> a	ontip	pora.	. sp												
<40	0> 58	8														
atg	cgg	ggt	tct	cat	cat	cat	cat	cat	cat	ggt	atg	gct	agc	atg	act	48

112/121

10

15

Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

5

1

ggt	gga	cag	caa	atg	ggt	cgg	gat	ctg	tac	gac	gat	gac	gat	aag	gat	96
Gly	Gly	Gln	Gln	Met	Gly	Arg	Asp	Leu	Tyr	Asp	Asp	Asp	Asp	Lys	Asp	
			20					25					30			
ccc	aag	agg	cgc	tgg	aag	aaa	aac	ttc	att	gcc	gtc	agc	gct	gcc	aac	144
Pro	Lys	Arg	Arg	Trp	Lys	Lys	Asn	Phe	Ile	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Asn	
		35					<b>4</b> 0					45				
cgg	ttc	aag	aag	atc	tcc	agc	tcc	ggg	gca	ctg	gga	ggt	gga	ggt	agt	192
Arg	Phe	Lys	Lys	Ile	Ser	Ser	Ser	Gly	Ala	Leu	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	
	50					55					60					
gag	ctc	atg	gtg	agt	gtg	atc	gct	aaa	caa	atg	acc	tac	aag	gtt	tat	240
Glu	Leu	Met	Val	Ser	Val	Ile	Ala	Lys	Gln	Met	Thr	Tyr	Lys	Val	Tyr	
65					70					75					80	
atg	tca	ggc	acg	gtc	aat	gga	cac	tac	ttt	gag	gtc	gaa	ggc	gat	gga	288
Met	Ser	Gly	Thr	Val	Asn	Gly	His	Tyr	Phe	Glu	Val	Glu	Gly	Asp	Gly	
				85		-			90		٠			95		
aaa	gga	aag	cct	tac	gag	gga	gag	cag	aca	gta	aag	ctc	act	gtc	acc	336
Lys	Gly	Lys	Pro	Tyr	Glu	Gly	Glu	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	
			100					105					110			
aag	ggt	gga	cct	ctg	cca	ttt	gct	tgg	gat	att	tta	tca	cca	ctg	ttt	384
Lys	Gly	Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Leu	Phe	
		115					120	•				125				
cag	tac	gga	agc	ata	cca	ttc	acc	aag	tac	cct	gaa	gac	atc	cct	gat	432
Gln	Tyr	Gly	Ser	Ile	Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	
	130					135					140					
tat	gta	aag	cag	tca	ttc	cct	gag	gga	tat	aca	tgg	gag	agg	acc	atg	480
Tyr	Val	Lys	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Thr	Met	
145					150					155					160	

aac ttt gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc 528 Asn Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile 175 165 170 caa ggc aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt acg aac ttt 576 Gln Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe 180 185 190 cct ccc aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc 624 Pro Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro 195 205 200 agc act gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat 672 Ser Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp 215 220 210 tat atg gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt 720 Tyr Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe 225 230 235 240 aaa tot act tac aag goa aag aag oot gtg agg atg ooa ggg tat cac 768 Lys Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His 250 245 255 tat att gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca 816 Tyr Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr 265 270 260 tct gtt gag cag tgt gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt 864 Ser Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly 275 280 285

<210> 59

<211> 33

<212> DNA

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437 <213> Artificial Sequence ⟨220⟩ <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 59 33 ccagagatga agatgaggta ctacatggac ggc <210> 60 <211> 27 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 60 27 catgagttca caattgaagg tgaaggc <210> 61 <211> 27 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 61 27 gaaggcacag gcagacctta cgaggga <210> 62 ⟨211⟩ 27 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

WO 2005/054464	PCT/JP2004/018437
<400> 62	
ccaatgcctt tcgcgtttga cttagtg	27
<210> 63	
<211> 27	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	1
<400> 63	
ttagtgtcac acgtgttctg ttacggc	27
<210> 64 .	
<211> 27	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	<b>\</b>
<400> 64	
gaaaggtcgt tggagttcga agatggt	27
<210> 65	
<211> 30	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	•
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	
<400> 65	
gaagatggtg ggtccgcttc agtcagtgcg	30
<210> 66	

WO 2005/054464	PCT/JP2004/018437
<211> 34	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DN	A
<400> 66	
agccttagag gaaacacctt ctaccacaaa tcca	34
<210> 67	
<211> 32	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence .	•
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	A
<400> 67	
caaatccaaa tttactgggg ttaactttcc tg	32
<210> 68	
<211> 30	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	<del>I</del>
<400> 68	
gccgatggtc ctatcatgca aaaccaaagt	30
<210> 69	
<211> 45	-
<212> DNA .	
<213> Artificial Sequence	

WO 2005/054464

<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
<400> 69

gccgatggtc ctatcatgca aaaccaaagt gttgattggg agcca 45

<210> 70

⟨211⟩ 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 70

gagaaaatta ctgccagcga cggagttctg aag 33

<210> 71

<211> 42

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 71

gatgttacga tgtacctaaa acttgaagga ggcggcaatc ac 42

⟨210⟩ 72

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

**<400> 72** 

WO 2005/054464	PCT/JP2004/018437
cttaaaatgc caggaagcca ttacatcagc catcgcctcg tcagg	45
<210> 73	
<211> 34	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DN	A
<400> 73	
gatgcagtag ctcattccct cgagcaccac cacc	34
<210> 74	
<211> 21 .	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DN	Α
<400> 74	
gaaggrtgyg tcaayggrca y	21
<210> 75	
<211> 23	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	7.
<400> 75	
acvggdccat ydgvaagaaa rtt 23	
<210> 76	
<211> 36	

WO 2005/054464 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 76 ggccacgcgt cgactagtac gggiigggii gggiig 36 <210> 77 <211> 23 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 77 ctcagggaat gactgcttta cat 23 <210> 78 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 78 ggccacgcgt cgactagtac 20 <210> 79 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence

PCT/JP2004/018437

120/121

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 79

gtcttcaggg tacttggtga

20

<210> 80

**<211> 23** 

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 80

atgtaaagca gtcattccct gag

23

<210≥ 81

<211> 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 81

cccggatccg accatggcta ccttggttaa aga

33

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		PCT/C	JP2004/018437
	CATION OF SUBJECT MATTER C12N15/09, C12N1/21, C12N5/10 G01N21/78, G01N33/50, G01N33/		/00, C12Q1/02,
According to Inte	ernational Patent Classification (IPC) or to both nationa	l classification and IPC	
B. FIELDS SE	ARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> Cl2N15/09, Cl2N1/21, Cl2N5/10, C07K14/435, C07K19/00, Cl2Q1/02,  G01N21/78, G01N33/50, G01N33/533			
Documentation s	earched other than minimum documentation to the exte	nt that such documents are included	in the fields searched
	ease consulted during the international search (name of cot/PIR/Geneseq, WPI (DIALOG), BE (STN)		•
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT		•
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	Campbell, R.E. et al., A mono fluorescent protein. Proc.Nat USA., Vol.99, No.12, pages 78 (2002)	l.Acad.Sci.	1-18,21, 24-36
Y	KARASAWA, S. et al., A green-fluorescent protein from Galacoral and its monomeric versiuse in fluorescent labeling. Chem., Vol.278, No.36, pages 37171 (05 September, 2003 (05	xeidae on for J.Biol. 34167 to	1-18,21, 24-36
Y	WO 03/054191 A1 (The Institute Chemical Research), 03 July, 2003 (03.07.03), & EP 1464701 A1	te of Physical and	1-18
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "E" later document published after the international filing date and not in conflict with the application but cited to the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention step when the document of particular relevance; the claimed invention document of particular relevance; the claimed invention considered to involve an inventive step when the combined with one or more other such documents, such being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family		the claimed invention cannot be considered to involve an inventive alone the claimed invention cannot be the claimed invention cannot be tive step when the document is such documents, such combination in the art tent family	
05 Janu	l completion of the international search ary, 2005 (05.01.05)	Date of mailing of the international 25 January, 2005	(25.01.05)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No.	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
X Y	WO 02/070703 A2 (Nufarm Ltd.), 12 September, 2002 (12.09.02), & EP 1390499 A2	19-36 21,24,27-36

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/018437

Box No	. П	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This int	Claims	I search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:  Nos.:  they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.		Nos.: they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an hat no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims because	Nos.: they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No	. m	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
The 15, amir ther Copubling reports to 13.2	no acinefore oncern licly orted consider. As all reclaims.  As all reclaims.  As all seany additional actions and additional actions.	I Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: no acid sequences represented by SEQ ID NOS:1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, .9, 21, 23, 25, 27 and 29 have homologies of 50% or less with the d sequences represented by SEQ ID NOS:37, 39, 41, 43, 45 and 47 and, e, these amino acid sequences have no fundamental skeleton in common. ing the monomerized sequences of SEQ ID NOS:45 and 47, it has been known to monomerize a coral-origin fluorescent protein per se, as in the following documents 1 and 2. Thus, these sequences cannot lered as a special technical feature in the meaning within PCT Rule ling the case, the inventions relating (continued to extra sheet) equired additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable archable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of tional fee.  Some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers se claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.		ired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is d to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	on Prote	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.